(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-277289 (P2003-277289A)

(43)公開日 平成15年10月2日(2003.10.2)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ					<u>ד</u>	·7]ド(参	考)
A 6 1 K	38/00	ZNA		Λ6	1 K	31/711				$2 G \bar{0} 4$	نا
	31/711					39/395			E	4 B 0 2	4
	39/395								T	4B06	3
						45/00				4 C 0 8	4
	45/00					48/00				4 C 0 8	نا
			審查請求	未請求	請求	項の数24	OL	(全 3	9 頁)	最終頁	こ続く
(21)出顧番早]	特願2002-376997(P2002-	-376997)	(71)	出願人			M:-₽.△1	k I⊾		
(22)出顧日		平成14年12月26日(2002.12	2. 26)	武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道 (72)発明者 引地 裕一			四丁目1番	1号			
		44.TT0004 00040T (70004		(78):	発明者	–		L. EPL PIN		and the a	_
(31)優先権主張番号		特願2001-398165 (P2001-								21番地 2	シャ
(32)優先日		平成13年12月27日(2001.12	2. 27)					松代1	号棟50	4 号	
(33)優先権主張国		日本(JP)		(72)	発明者	f 勝山 .	良輔				
						茨城県	つくば	市松代	3 11 日	12番地 1	武田
						松代レ	ジデン	ス309号	÷		
				(74)	代理人	10009%	783				
						弁理士	小林	浩	(外3	名)	
										最終頁	こ続く

(54) 【発明の名称】 がんの予防・治療剤

(57)【要約】

【課題】 がんの予防・治療剤などの提供。

【解決手段】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質の活性を調節する化合物またはその塩、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAの塩基配列に相補的もしくは実質的に相補的な塩基配列またはその一部を含有するアンチセンスヌクレオチドなどは、がんなどの予防・治療剤として使用することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項2】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項3】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドコードするDNAの塩基配列に相補的もしくは実質的に相補的な塩基配列または その一部を含有するアンチセンスヌクレオチド。

【請求項4】 請求項3記載のアンチセンスヌクレオチドを含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項5】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項6】がんが、大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍である請求項1~5記載の予防・治療剤。

【請求項7】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなるがんの診断薬。

【請求項8】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAを含有してなるがんの診断薬。

【請求項9】 がんが、大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍である請求項7または請求項8記載の診断薬。

【請求項10】 Toll様受容体の活性阻害作用を有する化合物またはその塩を含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項11】 Toll様受容体の発現阻害作用を有する化合物またはその塩を含有してなるがんの予防・治療剤。

【請求項12】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用いることを特徴とするがんの予防・治療剤のスクリーニ

ング方法。

【請求項13】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含 有することを特徴とするがんの予防・治療剤のスクリーニング用キット。

【請求項14】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAを 用いることを特徴とするがんの予防・治療剤のスクリーニング方法。

【請求項15】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAを 含有することを特徴とするがんの予防・治療剤のスクリーニング用キット。

【請求項16】 請求項12もしくは請求項14記載の スクリーニング方法または請求項13もしくは請求項1 5記載のスクリーニング用キットを用いて得られうるが んの予防・治療剤。

【請求項17】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなるアボトーシス誘導剤。

【請求項18】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺 伝子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してな るアポトーシス誘導剤。

【請求項19】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を用 いることを特徴とするアポトーシス誘導剤のスクリーニング方法。

【請求項20】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAを 用いることを特徴とするアポトーシス誘導剤のスクリーニング方法。

【請求項21】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を含有してなる抗がん 剤感受性増強剤。

【請求項22】 配列番号:1で表されるアミノ酸配列 と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺 伝子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してなる抗がん剤感受性増強剤。

【請求項23】 哺乳動物に対して、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、または上記タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とするがんの予防・治療方法。

【請求項24】 がんの予防・治療剤を製造するための、配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、または上記タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、がんの予防・治療 剤および診断薬などに関する。

[0002]

【従来の技術】がんの化学療法においては、新しい抗がん剤の開発により延命効果が向上し、治癒に向かうケースも増えてきているしかしながら、現在使用されている抗がん剤はDNAに傷害を与えたり、細胞分裂を阻害する細胞毒性の強いものが殆どであり、このため正常細胞に対しても少なからず傷害を与え、特に細胞分裂の盛んな骨髄などにしばしば強い副作用が現れる

遺伝子発現を網羅的に解析するために、cDNAまたは オリゴヌクレオチドを固定化したマイクロアレイ法が開 発され、疾患特異的な遺伝子発現の変化を見出す技術が 普及し、その有用性が確認されている。例えば、Affyme trix社のGeneChipシステムはがんなどの疾患の診断や創 薬標的遺伝子の発見に多用されつつある。アンチセンス オリゴヌクレオチドは、細胞内に導入されると、相補的 な配列を有するRNAとハイブリダイズし、RNase HによるRNAの分解を誘導してタンパク質翻訳を阻害 する、またはハイブリダイズによる直接的タンパク合成 阻害ももたらす。目的の遺伝子機能を特異的に抑えるこ とが可能なことから、遺伝子の機能解析手段として頻用 されていると共に、いくつかのアンチセンスオリゴヌク レオチドは臨床応用開発が進んでいる。最近、獲得免疫 機構が存在しない昆虫においてTo11受容体が自然免 疫に関わる受容体として働いていることが明らかにされ た。このToll-lik e receptors (Tol1様受容体;TLRs) は哺乳類 にも存在し、やはり自然免疫に関わっているとされてい る。TLRsは現在まで10種近くクローニングされて いる。例えば、TLR2およびTLR6は、リポタンパ クや糖脂質の認識、TLR4はリポポリサッカライドの 認識、TLR5はFlagellinの認識、TLR9はCpG

DNAの認識にかかわることなどが報告されている (Nature Immunology 2(8) 巻、675-680頁、2001年)。 また、TLR1(Proc Natl Acad Sci USA95(2)巻、 588-593頁、1998年)は、TLR2と協調して微生物産 物認識に関わっている(非特許文献1:JImmuno1.165 (12) 巻、7125-7132頁、2000年) こと、TLR 2とTL R6のヘテロ受容体の作用を阻害する(非特許文献2: J Immunol. 166(1)巻、15-19頁、2001年) ことが報告さ れている。さらに最近、TLR1ノックアウトマウスの 解析がなされ、TLR1は、TLR2とリガンド認識に おいて共作用していることが再確認されると同時に、新 たにTLR1リガンドとしてPam₃CSK₄等のトリア シルペプチド (非特許文献3:J Immunol. 169(1)巻、1 0-14頁、2002年) およびOspA (非特許文献4:Nat Med. 8(8)巻、878-884頁、2002年)が報告されている。 また、シグナル伝達因子の研究も、TLR2やTLR4 についての解析は進みつつあり、例えばReceptor-inter acting serine/threonine kinase-2 (RIPK2)/y クアウトマウスの解析から、このキナーゼがTLR2や TLR4のシグナル伝達に働くことが示されている(非 特許文献 5: Nature. 416(6877) 巻、190-194頁、2002 年)ものの、TLR1シグナルについての知見は非常に 乏しい。一方、抗がん剤として頻要されるパクリタキセ ルはマウスマクロファージに対してリポポリサッカライ ド様の作用を示すが、Kawasakiらはこの作用がTLR4 およびMD2のシグナルによることを見出した(非特許 文献 6: J Biol Chem. 275(4)巻、2251-2254頁、2000 年)。ただし、TLR4およびマウスMD2の両者が必 要であること、さらにこのMD2には種特異性があり、 ヒトMD2ではパクリタキセルのLPS様作用は認めら れないと報告している。これらTLR1遺伝子の研究は 免疫系の細胞に関するものが殆どで、TLR1遺伝子と がん(固形がん)との関連についての報告はない。

【非特許文献 1 】 J Immunol . 165(12) 巻、7125-7132 頁、2000年

【非特許文献 2 】 J Immunol . 166(1)巻、15-19頁、2001 年

【非特許文献3】J Immunol. 169(1)巻、10-14頁、2002 年

【非特許文献4】Nat Med. 8(8)巻、878-884頁、2002年 【非特許文献5】Nature. 416(6877)巻、190-194頁、20 02年

【非特許文献 6 】 J Biol Chem. 275(4) 巻、2251-2254 頁、2000年

[0003]

【発明が解決しようとする課題】がん細胞に特異的に発現する分子を標的とし、がん細胞の増殖阻害、またはアポトーシス誘導を行える薬剤が切望されているまた、既存抗がん剤耐性がんへの有効な治療法や、副作用の低減の観点から既存抗がん剤への感受性を高める薬剤も切

望されている。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、がん組織に発現が顕著に増加する遺伝子を見出し、この知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明は、(1)配列番号:1 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペ プチドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその 塩を含有してなるがんの予防・治療剤、(2)配列番 号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその 部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化 合物またはその塩を含有してなるがんの予防・治療剤、 (3)配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もし くは実質的に同一のアミノ酸配列を有するタンパク質ま たはその部分ペプチドコードするDNAの塩基配列に相 補的もしくは実質的に相補的な塩基配列またはその一部 を含有するアンチセンスヌクレオチド、(4)上記 (3) 記載のアンチセンスヌクレオチドを含有してなる がんの予防・治療剤、(5)配列番号:1で表されるア ミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列 を含有するタンパク質またはその部分ペプチドまたはそ の塩に対する抗体を含有してなるがんの予防・治療剤、 (6)がんが、大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺が ん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓が ん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣が ん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍であ る上記(1)~(5)記載の予防・治療剤、(7)配列 番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的 に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質またはその 部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなる がんの診断薬、(8) 配列番号:1で表されるアミノ 酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を有 するタンパク質またはその部分ペプチドをコードするD NAを含有してなるがんの診断薬、(9)がんが、大腸 がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃が ん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱が ん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓 がん、脳腫瘍または血液腫瘍である上記(7)または (8)記載の診断薬、(10)To11様受容体の活性 阻害作用を有する化合物またはその塩を含有してなるが んの予防・治療剤、(11) Toll 様受容体の発現阻 害作用を有する化合物またはその塩を含有してなるがん の予防・治療剤、(12)配列番号:1で表されるアミ ノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を 含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはそ の塩を用いることを特徴とするがんの予防・治療剤のス

クリーニング方法、(13)配列番号:1で表されるア ミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列 を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまたは その塩を含有することを特徴とするがんの予防・治療剤 のスクリーニング用キット、(14)配列番号:1で表 されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミ ノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドを コードするDNAを用いることを特徴とするがんの予防 ・治療剤のスクリーニング方法、(15)配列番号:1 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の アミノ酸配列を有するタンパク質またはその部分ペプチ ドをコードするDNAを含有することを特徴とするがん の予防・治療剤のスクリーニング用キット、(16)上 記(12)もしくは(14)記載のスクリーニング方法 または上記(13)もしくは(15)記載のスクリーニ ング用キットを用いて得られうるがんの予防・治療剤、 (17)配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一も しくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク 質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害 する化合物またはその塩を含有してなるアポトーシス誘 導剤、(18)配列番号:1で表されるアミノ酸配列と 同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタ ンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩の遺伝 子の発現を阻害する化合物またはその塩を含有してなる アポトーシス誘導剤、(19)配列番号:1で表される アミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配 列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドまた はその塩を用いることを特徴とするアポトーシス誘導剤 のスクリーニング方法、(20)配列番号:1で表され るアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸 配列を有するタンパク質またはその部分ペプチドをコー ドするDNAを用いることを特徴とするアポトーシス誘 導剤のスクリーニング方法、(21)配列番号:1で表 されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミ ノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチ ドまたはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩を 含有してなる抗がん剤感受性増強剤、(22)配列番 号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその 部分ペプチドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化 合物またはその塩を含有してなる抗がん剤感受性増強 剤、(23)哺乳動物に対して、配列番号:1で表され るアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸 配列を含有するタンパク質もしくはその部分ペプチドま たはその塩の活性を阻害する化合物またはその塩、また は上記タンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその 塩の遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩の有効 量を投与することを特徴とするがんの予防・治療方法、 (24)がんの予防・治療剤を製造するための、配列番 号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に 同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質もしくはその 部分ペプチドまたはその塩の活性を阻害する化合物また はその塩、または上記タンパク質もしくはその部分ペプ チドまたはその塩の遺伝子の発現を阻害する化合物また はその塩の使用などを提供する。

[0006]

【発明の実施の形態】配列番号:1で表されるアミノ酸 配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するタンパク質(以下、本発明のタンパク質または本発 明で用いられるタンパク質と称することもある) は、ヒ トや温血動物(例えば、モルモット、ラット、マウス、 ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)の 細胞(例えば、肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細 胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウム細胞、ランゲ ルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、杯細胞、内皮細 胞、平滑筋細胞、繊維芽細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪 細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細 胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基 球、好酸球、单球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨 細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは 間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしく はガン細胞など)もしくはそれらの細胞が存在するあら ゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁桃 核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延 髓、小脳)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生 殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、 消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、 顎下腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎盤、子宮、 骨、関節、骨格筋などに由来するタンパク質であっても よく、合成タンパク質であってもよい。

【0007】配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列とも50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質としては、例えば、前記の配列番号:1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質と実質的に同質の活性を有するタンパク質などが好ましい。

【0008】実質的に同質の活性としては、例えば、シグナル伝達活性(例、Toll様受容体(好ましくはTLR1)の細胞内シグナル伝達活性など)、リガンド結合活性(例、Toll様受容体(好ましくはTLR1)とリガンドまたは低分子との結合活性など)などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの性質が性質的に(例、生理学的に、または薬理学的に)同質であること

を示す。したがって、シグナル伝達活性、リガンド結合 活性リガンド結合活性が同等(例、約0.01~100 倍、好ましくは約 $0.1 \sim 10$ 倍、より好ましくは0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程 度、タンパク質の分子量などの量的要素は異なっていて もよい。上記リガンドとしては、例えば、細菌由来のリ ポペプチド(好ましくはトリアシル化リポペプチドな ど)、または化学合成によって得られるN-palmitoy1-Sdipalmitoylglyceryl(Pam₃) Cys-Ser-(Lys)₄ (CS K₄) N-palmitoly1-S-dilaurylgryceryl (N-Pam-S-Lau 2) CSK4などのトリアシルペプチド、Borrelia burgdorf eri由来のouter-surface lipoprotein (OspA)など が用いられる。シグナル伝達活性およびリガンド結合活 性の測定は、公知の方法、例えばJ. Immunol. 166(1) 巻、15-19頁、2001年に記載の方法またはそれに準じる 方法に従って測定することができる。TLRファミリー はリガンド結合によってNF-κBシグナルを活性化す る。従って、例えば、本発明で用いられるタンパク質 〔例、To11様受容体 (例、TLR1など)〕の活性 は、該タンパク質の発現ベクターを、NF-κB結合配 列をプロモーターまたはエンハンサー中に含有するレポ ーター遺伝子などとともに細胞に導入し、必要に応じ、

(a) 微生物細胞破砕液、微生物培養上清、真核細胞破砕液、真核細胞培養上清などリガンドが含まれる液、

(b) リガンド自身または(c) 天然のリガンドと同等に 結合活性を有する物質を添加して、該レポーター発現量 を公知の方法により測定する。レポーター発現量は、例 えば、ルシフェラーゼ活性、アルカリフォスファターゼ 活性などを用いたレポータータンパク活性を指標とする ことにより測定できる。また、本発明で用いられるタン パク質(例、TLR1など)発現の有無における、抗が ん剤(例、パクリタキセルなど)に対するアポトーシス 活性を公知の方法で測定、比較し、シグナル伝達活性を 測ることができる。リガンドの存在および非存在下で の、抗がん剤(例、パクリタキセルなど)に対するアポ トーシス活性を公知の方法で測定、比較し、シグナル伝 達活性を測ることができる。さらに、本発明で用いられ るTLR1のシグナル伝達を、より感度よく測定するた めに、TLR1シグナル関連分子(例、TLR2、MD 2など)を発現する能力を有している細胞を用いてもよ いし、TLR1シグナル関連分子(例、TLR2、MD 2など)を強制発現させて上記の活性を測定してもよ 11.

【0009】また、本発明で用いられるタンパク質としては、例えば、0配列番号:1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~100個程度、好ましくは1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、20配列番号:1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(例えば1~100個程度、好まし

くは1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、30配列番号:1で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(例えば1~100個程度、好ましくは1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列、40配列番号:1で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~100個程度、好ましくは1~30個程度、好ましくは1~10個程度、好ましくは1~30個程度、好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数(1~5)個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または6それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有するタンパク質などのいわゆるムテインも含まれる。上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿入、欠失または置換の位置としては、とくに限定されない。

【0010】本明細書におけるタンパク質は、ペプチド 標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端 がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1で 表わされるアミノ酸配列を含有するタンパク質をはじめ とする、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカ ルボキシル基 (-COOH)、カルボキシレート(-C OO^-)、PSF($-CONH_2$) またはエステル(-COOR)の何れであってもよい。ここでエステルにおけ るRとしては、例えば、メチル、エチル、nープロピ ル、イソプロピル、n-ブチルなどのC₁₋₆アルキル 基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどのC $_{3-8}$ シクロアルキル基、例えば、フェニル、 α ーナフチ ルなどのC₆₋₁₂アリール基、例えば、ベンジル、フェネ チルなどのフェニルーC₁₋₂アルキル基もしくはαーナ フチルメチルなどのαーナフチルーC₁₋₂アルキル基な どのC₇₋₁₄アラルキル基、ピバロイルオキシメチル基な どが用いられる。本発明で用いられるタンパク質がC末 端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を 有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエス テル化されているものも本発明で用いられるタンパク質 に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記 したC末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発 明で用いられるタンパク質には、N末端のアミノ酸残基 (例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、 ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカノイルなど のC₁₋₆アシル基など)で保護されているもの、生体内 で切断されて生成するN末端のグルタミン残基がピログ ルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置 換基(例えば-〇H、-SH、アミノ基、イミダゾール 基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基 (例えば、ホルミル基、アセチル基などのC₁₋₆アルカ ノイル基などのC₁₋₆アシル基など)で保護されている もの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質な どの複合タンパク質なども含まれる。本発明で用いられ るタンパク質の具体例としては、例えば、配列番号:1

で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質 (TLR 1) などがあげられる。

【0011】本発明で用いられるタンパク質の部分ペプ チドとしては、前記した本発明で用いられるタンパク質 の部分ペプチドであって、好ましくは、前記した本発明 で用いられるタンパク質と同様の性質を有するものであ ればいずれのものでもよい。具体的には、後述する本発 明の抗体を調製する目的には、配列番号:1で表される アミノ酸配列において第27~578番目のアミノ酸配 列を有するペプチドなどがあげられる。例えば、本発明 で用いられるタンパク質の構成アミノ酸配列のうち少な くとも20個以上、好ましくは50個以上、さらに好ま しくは70個以上、より好ましくは100個以上、最も 好ましくは200個以上のアミノ酸配列を有するペプチ ドなどが用いられる。また、本発明で用いられる部分ペ プチドは、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好 ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは数(1~ 5)個)のアミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配 列に1または2個以上(好ましくは、1~20個程度、 より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数 (1~5)個)のアミノ酸が付加し、または、そのアミ ノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~20個 程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましく は数 $(1\sim5)$ 個)のアミノ酸が挿入され、または、そ のアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1 ~10個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは 1~5個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されて いてもよい。

【0012】また、本発明で用いられる部分ペプチドは C末端がカルボキシル基(−COOH)、カルボキシレート(−COOF)、アミド(−CONH₂)またはエステル(−COOR)の何れであってもよい。さらに、本発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で用いられる部分ペプチドには、前記した本発明で用いられるタンパク質と同様に、C末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有しているもの、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。本発明で用いられる部分ペプチドは抗体作成のための抗原としても用いることができる。

【0013】本発明で用いられるタンパク質または部分ペプチドの塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、

フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。本発明で用いられるタンパク質もしくはその部分ペプチドまたはその塩は、前述したヒトや温血動物の細胞または組織から公知のタンパク質の精製方法によって製造することもできるし、タンパク質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる。また、後述のペプチド合成法に準じて製造することもできる。ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

【0014】本発明で用いられるタンパク質もしくは部 分ペプチドまたはその塩、またはそのアミド体の合成に は、通常市販のタンパク質合成用樹脂を用いることがで きる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル 樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹 脂、アミノメチル樹脂、4-ベンジルオキシベンジルア ルコール樹脂、4-メチルベンズヒドリルアミン樹脂、 PAM樹脂、4-ヒドロキシメチルメチルフェニルアセ トアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4-(2),4'ージメトキシフェニルーヒドロキシメチ ル)フェノキシ樹脂、4-(2',4'-ジメトキシフ ェニルーFmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを 挙げることができる。このような樹脂を用い、αーアミ ノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的と するタンパク質の配列通りに、公知の各種縮合方法に従 い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からタンパ ク質または部分ペプチドを切り出すと同時に各種保護基 を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結 合形成反応を実施し、目的のタンパク質もしくは部分ペ プチドまたはそれらのアミド体を取得する 上記した保 護アミノ酸の縮合に関しては、タンパク質合成に使用で きる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カ ルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、D CC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、Nー エチルーN'-(3-ジメチルアミノプロリル)カルボ ジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラ セミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)と ともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対 <u> 称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBt</u> エステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行な った後に樹脂に添加することができる。

【0015】保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、タンパク質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N, N-ジメチルホルムアミド, N, N-ジメチル

アセトアミド、N-メチルピロリドンなどの酸アミド 類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化 水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、 ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジ ン, ジオキサン, テトラヒドロフランなどのエーテル 類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル 類、酢酸メチル、酢酸エチルなどのエステル類あるいは これらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度はタ ンパク質結合形成反応に使用され得ることが知られてい る範囲から適宜選択され、通常約−20℃~50℃の範 囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は 通常1.5~4倍過剰で用いられる。 ニンヒドリン反応 を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基 の脱離を行なうことなく縮合反応を繰り返すことにより 十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても 十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセ チルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化 することによって、後の反応に影響を与えないようにす ることができる。

【0016】原料のアミノ基の保護基としては、例え ば、Z、Boc、tーペンチルオキシカルボニル、イソ ボルニルオキシカルボニル、4-メトキシベンジルオキ シカルボニル、C1-Z、Br-Z、アダマンチルオキ シカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホ ルミル、2-二トロフェニルスルフェニル、ジフェニル ホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。カル ボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、 メチル、エチル、プロピル、ブチル、セーブチル、シク ロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロ オクチル、2-アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もし くは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化 (例えば、ベンジルエステル、4-ニトロベンジルエス テル、4-メトキシベンジルエステル、4-クロロベン ジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシ ルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド 化、セーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒ ドラジド化などによって保護することができる。セリン の水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によ って保護することができる。このエステル化に適する基 としては、例えば、アセチル基などの低級(C_{1-6})ア ルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジ ルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭 酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル 化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒ ドロピラニル基、tーブチル基などである。チロシンの フェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz 1、 $C1_2$ -Bz1、2-ニトロベンジル、Br-Z、 tーブチルなどが用いられる。ヒスチジンのイミダゾー ルの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシー 2, 3, 6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、

ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

【0017】原料のカルボキシル基の活性化されたもの としては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エ ステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノー ル、2,4,5ートリクロロフェノール、2,4ージニ トロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロ フェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N ーヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル〕 などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたもの としては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられ る。保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pd -黒あるいはPd-炭素などの触媒の存在下での水素気 流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンス ルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオ 口酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジ イソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリ ジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモ ニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸 処理による脱離反応は、一般に約−20℃~40℃の温 度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソ ール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、 パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4-ブタン ジチオール、1,2-エタンジチオールなどのようなカ チオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンの イミダゾール保護基として用いられる2,4-ジニトロ フェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリ プトファンのインドール保護基として用いられるホルミ ル基は上記の1,2-エタンジチオール、1,4-ブタ ンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外 に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによる アルカリ処理によっても除去される

【0018】原料の反応に関与すべきでない官能基の保 護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関 与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段 から適宜選択しうる。タンパク質または部分ペプチドの アミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カル ボキシ末端アミノ酸のα-カルボキシル基をアミド化し て保護した後、アミノ基側にペプチド(タンパク質)鎖 を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α-アミノ基の保護基のみを除いたタンパク質または部 分ペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除 去したタンパク質または部分ペプチドとを製造し、これ らのタンパク質またはペプチドを上記したような混合溶 媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同 様である。縮合により得られた保護タンパク質またはペ プチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を 除去し、所望の粗タンパク質またはペプチドを得ること ができる。この粗タンパク質またはペプチドは既知の各 種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥する ことで所望のタンパク質またはペプチドのアミド体を得ることができる。タンパク質またはペプチドのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸のαーカルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、タンパク質またはペプチドのアミド体と同様にして、所望のタンパク質またはペプチドのエステル体を得ることができる。

【0019】本発明で用いられる部分ペプチドまたはそれらの塩は、公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明で用いられるタンパク質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明で用いられる部分ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に記載された方法が挙げられる。

OM. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)

②SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Peptide), Academic Press, NewYork (1965年)

③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験 丸善(株) (1975年)

④矢島治明 および榊原倭平、生化学実験講座 1、 タン パク質の化学IV 205、(1977年)

⑤矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川書店

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明で用いられる部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離休または他の塩に変換することができる。

【0020】本発明で用いられるタンパク質をコードするポリヌクレオチドとしては、前述した本発明で用いられるタンパク質をコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。好ましくはDNAである。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAである。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織よりtotal RNAまたはmRNA画分を調製

したものを用いて直接 Reverse Transcriptase Polymer ase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。本発明で用いられるタンパク質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号:2で表される塩基配列を含有するDNA、または配列番号:2で表される塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を含有し、前記した配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質と実質的に同質の性質を有するタンパク質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。

【0021】配列番号:2で表される塩基配列とハイス トリンジェントな条件下でハイブリダイズできるDNA としては、例えば、配列番号: 2で表される塩基配列と 約50%以上、好ましくは約60%以上、さらに好まし くは約70%以上、より好ましくは約80%以上、特に 好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上 の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用い られる。ハイブリダイゼーションは、公知の方法あるい はそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニ ング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法 などに従って行なうことができる。また、市販のライブ ラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法 に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイス トリンジェントな条件に従って行なうことができる。ハ イストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃 度が約19~40mM、好ましくは約19~20mM で、温度が約50~70℃、好ましくは約60~65℃ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19mMで温 度が約65℃の場合が最も好ましい。より具体的には、 配列番号:1で表されるアミノ酸配列を含有するタンパ ク質をコードするDNAとしては、配列番号:2で表さ れる塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

【0022】本発明で用いられる部分ペプチドをコード するDNAとしては、前述した本発明で用いられる部分 ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであれば いかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲ ノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来のc DNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリ ー、合成DNAのいずれでもよい。本発明で用いられる 部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配 列番号:2で表される塩基配列を含有するDNAの一部 分を有するDNA、または配列番号:2で表される塩基 配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズ する塩基配列を含有し、本発明のタンパク質と実質的に 同質の活性を有するタンパク質をコードするDNAの一 部分を含有するDNAなどが用いられる。配列番号:2 で表される塩基配列とハイブリダイズできるDNAは、 前記と同意義を示す。ハイブリダイゼーションの方法お よびハイストリンジェントな条件は前記と同様のものが 用いられる。

【0023】本発明で用いられるタンパク質、部分ペプ チド(以下、これらをコードするDNAのクローニング および発現の説明においては、これらを単に本発明のタ ンパク質と略記する場合がある)を完全にコードするD NAのクローニングの手段としては、本発明のタンパク 質をコードする塩基配列の一部分を有する合成DNAプ ライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または 適当なベクターに組み込んだDNAを本発明のタンパク 質の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしく は合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼ ーションによって選別することができる。ハイブリダイ ゼーションの方法は、例えば、モレキュラー・クローニ ング (Molecular Cloning) 2nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法 などに従って行なうことができる。また、市販のライブ ラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法 に従って行なうことができる。DNAの塩基配列の変換 は、PCR、公知のキット、例えば、MutanTM-superExp ress Km(宝酒造(株))、Mutan™-K(宝酒造(株)) 等を用いて、ODA-LAPCR法、Gapped duplex法、Kunkel法 等の公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行 なうことができる。クローン化されたタンパク質をコー ドするDNAは目的によりそのまま、または所望により 制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用 することができる。該DNAはその5°末端側に翻訳開 始コドンとしてのATGを有し、また3′末端側には翻 訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有 していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コ ドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加する こともできる。本発明のタンパク質の発現ベクターは、 例えば、(イ)本発明のタンパク質をコードするDNA から目的とするDNA断片を切り出し、(ロ)該DNA 断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連 結することにより製造することができる。

【0024】ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322,pBR325,pUC12,pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110,pTP5,pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19,pSH15)、入ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス,ワクシニアウイルス,バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neoなどが用いられる。本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SRaプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。これらのうち、CMV

(サイトメガロウイルス)プロモーター、SR α プロモーターなどを用いるのが好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロモーター、1acプロモーター、recAプロモーター、 λ PLプロモーター、1ppプロモーター、T7プロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。

【0025】発現ベクターには、以上の他に、所望によ りエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加 シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以 下、SV40oriと略称する場合がある) などを含有 しているものを用いることができる。選択マーカーとし ては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfr と略称する場合がある)遺伝子〔メソトレキセート(M TX)耐性〕、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp ¹と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子 (以下、Neorと略称する場合がある、G418耐 性)等が挙げられる。特に、dhfr遺伝子欠損チャイ ニーズハムスター細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マ ーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含 まない培地によっても選択できる。また、必要に応じ て、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のタンパク質 のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である 場合は、PhoA・シグナル配列、OmpA・シグナル 配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、 $\alpha-$ ア ミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列 などが、宿主が酵母である場合は、 $MF\alpha$ ・シグナル配 列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞であ る場合には、インシュリン・シグナル配列、 $\alpha-$ インタ ーフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列な どがそれぞれ利用できる。このようにして構築された本 発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベクタ ーを用いて、形質転換体を製造することができる。

 ャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー、41 巻、459(1969)〕、C600〔ジェネティックス (Genetics)、39巻、440(1954)〕などが用い られる。バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サ ブチルス (Bacillus subtilis)MI114〔ジーン、 24巻、255(1983)〕、207-21〔ジャーナ ル・オブ・バイオケミストリー(Journal of Biochemis try)、95巻、87(1984)〕などが用いられる。 酵母としては、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae)AH22、AH22 R⁻、NA87-11A、DKD-5D、20B-1 2、シゾサッカロマイセス・ポンベ(Schizosaccharomy ces pombe)NCYC1913、NCYC2036、ピ キア・パストリス(Pichia pastoris)KM71などが 用いられる。

【0027】昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがA c NPVの場合は、夜盗蛾の幼虫由来株化細胞 (Spodop tera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia ni の中腸由来のMG1細胞、Trichoplusia niの卵由来のH igh Five™細胞、Mamestra brassicae由来の細胞または Estigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイル スがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞 (Bombyx mor iN細胞;BmN細胞)などが用いられる。該Sf細胞 としては、例えば、Sf9細胞(ATCC CRL1711)、Sf 21細胞(以上、Vaughn、J.L.ら、イン・ヴィボ(In V ivo),13,213-217,(1977))などが用いられる。昆虫と しては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田 ら、ネイチャー (Nature), 315巻, 592(198 5)〕。動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7, Vero, チャイニーズハムスター細胞CHO(以 下、CHO細胞と略記), dhfr遺伝子欠損チャイニ ーズハムスター細胞CHO(以下、CHO(dhf r⁻)細胞と略記), マウスL細胞, マウスAtT-2 O, マウスミエローマ細胞, マウスATDC5細胞, ラ ットGH3, ヒトFL細胞などが用いられる。エシェリ ヒア属菌を形質転換するには、例えば、プロシージング ズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエ ンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Aca d. Sci. USA), 69巻, 2110(1972)やジーン (Gene), 17巻, 107(1982)などに記載の方法 に従って行なうことができる。

【0028】バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス(Molecular & General Genetics), 168巻, 111(1979)などに記載の方法に従って行なうことができる。酵母を形質転換するには、例えば、メソッズ・イン・エンザイモロジー(Methods in Enzymology), 194巻, 182-187(1991)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー(Proc. Na

tl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978) などに記載の方法に従って行なうことができる。昆虫細 胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テ クノロジー (Bio/Technology),6,47-55(1988)などに 記載の方法に従って行なうことができる。動物細胞を形 質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新細胞工学 実験プロトコール. 263-267(1995)(秀潤 社発行)、ヴィロロジー(Virology), 52巻, 456 (1973)に記載の方法に従って行なうことができる。 このようにして、タンパク質をコードするDNAを含有 する発現ベクターで形質転換された形質転換体を得るこ とができる。宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌で ある形質転換体を培養する際、培養に使用される培地と しては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体 の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せ しめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デ キストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源として は、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチ ープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆 粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機 物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナ トリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、 酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子などを添加して もよい。培地のp Hは約5~8が望ましい。

【0029】エシェリヒア属菌を培養する際の培地とし ては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地 〔ミラー(Miller), ジャーナル・オブ・エクスペリメ ンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journa 1 of Experiments in Molecular Genetics), 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York1 972〕が好ましい。ここに必要によりプロモーターを 効率よく働かせるために、例えば、3β-インドリルア クリル酸のような薬剤を加えることができる。宿主がエ シェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約 3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加える こともできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常 約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通 気や撹拌を加えることもできる。宿主が酵母である形質 転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホ ールダー (Burkholder) 最小培地 (Bostian, K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデ ミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505 (1980)〕や0.5%カザミノ酸を含有するSD培地 [Bitter, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナ ショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. US A),81巻,5330(1984)〕が挙げられる。 培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は 通常約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要 に応じて通気や撹拌を加える。宿主が昆虫細胞または昆 虫である形質転換体を培養する際、培地としては、Grac e's Insect Medium (Grace, T.C.C.,ネイチャー (Natur e),195,788(1962))に非動化した10%ウシ血清等の 添加物を適宜加えたものなどが用いられる。培地のpH は約6.2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通 常約27℃で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や 撹拌を加える。宿主が動物細胞である形質転換体を培養 する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛 血清を含むMEM培地〔サイエンス(Science), 12 2巻, 501(1952)], DMEM培地〔ヴィロロジ ー (Virology), 8巻, 396(1959)〕, RPMI 1640培地〔ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・ メディカル・アソシエーション (The Journal of the A merican Medical Association) 199巻, 519(19 67)〕、199培地〔プロシージング・オブ・ザ・ソ サイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medi cine), 73巻, 1(1950)〕などが用いられる。p Hは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30℃ ~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気 や撹拌を加える。以上のようにして、形質転換体の細胞 内、細胞膜または細胞外に本発明のタンパク質を生成せ しめることができる。

【0030】上記培養物から本発明のタンパク質を分離 精製するには、例えば、下記の方法により行なうことが できる。本発明のタンパク質を培養菌体あるいは細胞か ら抽出するに際しては、培養後、公知の方法で菌体ある いは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音 波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌 体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過により タンパク質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられ る。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変 性剤や、トリトンX-100™などの界面活性剤が含ま れていてもよい。培養液中にタンパク質が分泌される場 合には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と 上清とを分離し、上清を集める。このようにして得られ た培養上清、あるいは抽出液中に含まれるタンパク質の 精製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行な うことができる。これらの公知の分離、精製法として は、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透 析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポリア クリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差 を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの 荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラ フィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液 体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方 法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法 などが用いられる。

【0031】かくして得られるタンパク質が遊離体で得

られた場合には、公知の方法あるいはそれに準じる方法 によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場 合には公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊 離体または他の塩に変換することができる。なお、組換 え体が産生するタンパク質を、精製前または精製後に適 当なタンパク修飾酵素を作用させることにより、任意に 修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除去すること もできる。タンパク修飾酵素としては、例えば、トリプ シン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダー ゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いら れる。かくして生成する本発明のタンパク質の存在は、 特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイやウエスタ ンブロッティングなどにより測定することができる。

【0032】本発明で用いられるタンパク質もしくは部 分ペプチドまたはその塩に対する抗体は、本発明で用い られるタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩を 認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノク ローナル抗体の何れであってもよい。本発明で用いられ るタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以 下、抗体の説明においては、これらを単に本発明のタン パク質と略記する場合がある) に対する抗体は、本発明 のタンパク質を抗原として用い、公知の抗体または抗血 清の製造法に従って製造することができる。

〔モノクローナル抗体の作製〕

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のタンパク質は、温血動物に対して投与により抗 体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤と ともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるた め、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントア ジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に 1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血 動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモッ ト、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリが挙げら れるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。モ ノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原で免 疫された温血動物、例えばマウスから抗体価の認められ た個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリン パ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を同種ま たは異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モ ノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することが できる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標 識化タンパク質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結 合した標識剤の活性を測定することにより行なうことが できる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミ ルスタインの方法〔ネイチャー(Nature)、256、495(1 975)〕に従い実施することができる。融合促進剤として は、例えば、ポリエチレングリコール (PEG) やセン ダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが 用いられる。

【0033】骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、

P3U1、SP2/0、AP-1などの温血動物の骨髄 腫細胞が挙げられるが、P3U1が好ましく用いられ る。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細 胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、 PEG (好ましくはPEG1000~PEG6000) が10~80%程度の濃度で添加され、20~40℃、 好ましくは30~37℃で1~10分間インキュベート することにより効率よく細胞融合を実施できる。モノク ローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには 種々の方法が使用できるが、例えば、タンパク質抗原を 直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイク ロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に 放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体 (細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス 免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインA を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する 方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着 させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性 物質や酵素などで標識したタンパク質を加え、固相に結 合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げら れる。モノクローナル抗体の選別は、公知あるいはそれ に準じる方法に従って行なうことができる。通常HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加 した動物細胞用培地で行なうことができる。選別および 育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるもの ならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~2 ○%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRP MI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むG I T培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドー マ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬 (株))などを用いることができる。培養温度は、通常 20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間 は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間であ る。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができ

る。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清 中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

【0034】(b)モノクローナル抗体の精製 モノクローナル抗体の分離精製は、公知の方法、例え ば、免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコ ール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体 (例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過 法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテ インGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合 を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なう ことができる。

〔ポリクローナル抗体の作製〕本発明のポリクローナル 抗体は、公知あるいはそれに準じる方法に従って製造す ることができる。例えば、免疫抗原(タンパク質抗原) 自体、あるいはそれとキャリアー蛋白質との複合体をつ くり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血 動物に免疫を行ない、該免疫動物から本発明のタンパク 質に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行 なうことにより製造することができる。温血動物を免疫 するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との 複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリア ーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免 疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの 様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例え ば、ウシ血清アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモ シアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~2 0、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用 いられる。また、ハプテンとキャリアーのカプリングに は、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルア ルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、 チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル 試薬等が用いられる。縮合生成物は、温血動物に対し て、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希 釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高 めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイ ントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約2 ~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なわれる。 ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された温血動 物の血液、腹水など、好ましくは血液から採取すること ができる。抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、 上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定でき る。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクロ ーナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精 製法に従って行なうことができる。

【0035】本発明で用いられるタンパク質または部分 ペプチドをコードするDNA(以下、アンチセンスヌク レオチドの説明においては、これらのDNAを本発明の DNAと略記する場合がある)の塩基配列に相補的な、 または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有す るアンチセンスヌクレオチドとしては、本発明のDNA の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配 列またはその一部を含有し、該DNAの発現を抑制し得 る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスヌ クレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが好 ましい。本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列と は、例えば、本発明のDNAに相補的な塩基配列(すな わち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは 部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以 上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約9 5%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。 特に、本発明のDNAの相補鎖の全塩基配列うち、

(イ)翻訳阻害を指向したアンチセンスヌクレオチドの場合は、本発明のタンパク質のN末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開始コドン付近の塩基配列など)の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、最も好ましくは約9

5%以上の相同性を有するアンチセンスヌクレオチド が、(ロ)RNaseHによるRNA分解を指向するア ンチセンスヌクレオチドの場合は、イントロンを含む本 発明のDNAの全塩基配列の相補鎖と約70%以上、好 ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上、 最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセ ンスヌクレオチドがそれぞれ好適である。具体的には、 配列番号: 2または配列番号: 3で表わされる塩基配列 を含有するDNAの塩基配列に相補的な、もしくは実質 的に相補的な塩基配列、またはその一部分を有するアン チセンスポリヌクレオチド、好ましくは例えば、配列番 号:2または配列番号:3で表わされる塩基配列を含有 するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、またはその一 部分を有するアンチセンスポリヌクレオチド(より好ま しくは、配列番号:2または配列番号:3で表わされる 塩基配列を含有するDNAの塩基配列に相補な塩基配 列、またはその一部分を有するアンチセンスポリヌクレ オチド)が挙げられる。アンチセンスポリヌクレオチド は通常、10~40個程度、好ましくは15~30個程 度の塩基から構成される。ヌクレアーゼなどの加水分解 酵素による分解を防ぐために、アンチセンスDNAを構 成する各ヌクレオチドのりん酸残基(ホスフェート) は、例えば、ホスホロチオエート、メチルホスホネー ト、ホスホロジチオネートなどの化学修飾りん酸残基に 置換されていてもよい。また、各ヌクレオチドの糖(デ オキシリボース)は、2'-O-メチル化などの化学修 飾糖構造に置換されていてもよいし、塩基部分(ピリミ ジン、プリン)も化学修飾を受けたものであってもよ く、配列番号:2で表わされる塩基配列を有するDNA にハイブリダイズするものであればいずれのものでもよ い。これらのアンチセンスヌクレオチドは、公知のDN A合成装置などを用いて製造することができる。

【0036】本発明に従えば、本発明のタンパク質遺伝 子の複製または発現を阻害することのできるアンチセン スヌクレオチド(核酸)を、クローン化した、あるいは 決定されたタンパク質をコードするDNAの塩基配列情 報に基づき設計し、合成しうる。かかるポリヌクレオチ ド (核酸)は、本発明のタンパク質遺伝子のRNAとハ イブリダイズすることができ、該RNAの合成または機 能を阻害することができるか、あるいは本発明のタンパ ク質関連RNAとの相互作用を介して本発明のタンパク 質遺伝子の発現を調節・制御することができる。本発明 のタンパク質関連RNAの選択された配列に相補的なポ リヌクレオチド、および本発明のタンパク質関連RNA と特異的にハイブリダイズすることができるポリヌクレ オチドは、生体内および生体外で本発明のタンパク質遺 伝子の発現を調節・制御するのに有用であり、また病気 などの治療または診断に有用である。用語「対応する」 とは、遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列または核 酸の特定の配列に相同性を有するあるいは相補的である

ことを意味する。ヌクレオチド、塩基配列または核酸と ペプチド(蛋白質)との間で「対応する」とは、ヌクレ オチド(核酸)の配列またはその相補体から誘導される 指令にあるペプチド(蛋白質)のアミノ酸を通常指して いる。タンパク質遺伝子の5、端へアピンループ、5、 端6-ベースペア・リピート、5、端非翻訳領域、ポリ ペプチド翻訳開始コドン、蛋白質コード領域、ORF翻 訳終止コドン、3 端非翻訳領域、3 端パリンドロー ム領域、および3、端へアピンループは好ましい対象領 域として選択しうるが、タンパク質遺伝子内の如何なる 領域も対象として選択しうる。目的核酸と、対象領域の 少なくとも一部に相補的なポリヌクレオチドとの関係に ついては、目的核酸が対象領域とハイブリダイズするこ とができる場合は、その目的核酸は、当該対象領域のポ リヌクレオチドに対して「アンチセンス」であるという ことができる。アンチセンス(ポリ)ヌクレオチドは、 2-デオキシ-D-リボースを含有しているポリヌクレ オチド、Dーリボースを含有しているポリヌクレオチ ド、プリンまたはピリミジン塩基のN-グリコシドであ るその他のタイプのポリヌクレオチド、あるいは非ヌク レオチド骨格を有するその他のポリマー(例えば、市販 の蛋白質核酸および合成配列特異的な核酸ポリマー)ま たは特殊な結合を含有するその他のポリマー(但し、該 ポリマーはDNAやRNA中に見出されるような塩基の ペアリングや塩基の付着を許容する配置をもつヌクレオ チドを含有する)などが挙げられる。それらは、2本鎖 DNA、1本鎖DNA、2本鎖RNA、1本鎖RNA、 さらにDNA:RNAハイブリッドであることができ、 さらに非修飾ポリヌクレオチド (または非修飾オリゴヌ クレオチド)、さらには公知の修飾の付加されたもの、 例えば当該分野で知られた標識のあるもの、キャップの 付いたもの、メチル化されたもの、1個以上の天然のヌ クレオチドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレオチ ド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチ ルホスホネート、ホスホトリエステル、ホスホルアミデ ート、カルバメートなど)を持つもの、電荷を有する結 合または硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、 ホスホロジチオエートなど)を持つもの、例えば蛋白質 (ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒビター、トキシ ン、抗体、シグナルペプチド、ポリーLーリジンなど) や糖(例えば、モノサッカライドなど)などの側鎖基を 有しているもの、インターカレント化合物(例えば、ア クリジン、ソラレンなど)を持つもの、キレート化合物 (例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性 の金属など)を含有するもの、アルキル化剤を含有する もの、修飾された結合を持つもの(例えば、αアノマー 型の核酸など)であってもよい。ここで「ヌクレオシ ド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンお よびピリミジン塩基を含有するのみでなく、修飾された その他の複素環型塩基をもつようなものを含んでいて良

い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよびピ リミジン、アシル化されたプリンおよびピリミジン、あ るいはその他の複素環を含むものであってよい。修飾さ れたヌクレオチドおよび修飾されたヌクレオチドはまた 糖部分が修飾されていてよく、例えば、1個以上の水酸 基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、 あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されてい てよい。本発明のアンチセンス(ポリ)ヌクレオチド (核酸)は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸 (RNA、DNA)である。修飾された核酸の具体例と しては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そ してポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミ ドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定さ れるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のよ うな方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内で のアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセ ンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス 鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし 毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなも のにする。こうして修飾は当該分野で数多く知られてお り、例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vo 1. 8, pp. 247, 1992; Vol. 8, pp. 395, 1992; S. T. Cr ooke et al. ed., Antisense Research and Applicatio ns, CRC Press, 1993 などに開示がある。本発明のアン チセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、 塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロス フェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療 により適用されたり、付加された形態で与えられること ができうる。こうして付加形態で用いられるものとして は、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジ ンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高め たり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例え ば、ホスホリピド、コレステロールなど)といった疎水 性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質として は、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリ ルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こ うしたものは、核酸の3、端あるいは5、端に付着させ ることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介 して付着させることができうる。その他の基としては、 核酸の3、端あるいは5、端に特異的に配置されたキャ ップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどの ヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げら れる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレン グリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコー ルをはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が 挙げられるが、それに限定されるものではない。アンチ センス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明 の生体内や生体外の遺伝子発現系、あるいは本発明のタ ンパク質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べること ができる。該核酸は公知の各種の方法で細胞に適用でき

る。

【0037】以下に、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩(以下、本発明のタンパク質と略記する場合がある)、本発明のタンパク質または部分ペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)、本発明のタンパク質もしくは部分ペプチドまたはその塩に対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)、および本発明のDNAのアンチセンスヌクレオチド(以下、本発明のアンチセンスヌクレオチドと略記する場合がある)の用途を説明する。

【0038】本発明のタンパク質は、がん組織で発現が増加するので、疾患マーカーとして利用することが出来る。すなわち、がん組織における早期診断、症状の重症度の判定、疾患進行の予測のためのマーカーとして有用である。よって、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のアンチセンスヌクレオチド、本発明のタンパク質の活性を阻害する化合物もしくはその塩または本発明のタンパク質に対する抗体を含有する医薬は、例えば、大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス誘導剤などとして使用することができる。

【0039】(1)疾病に対する医薬候補化合物のスク リーニング

本発明のタンパク質はがん組織で発現が増加し、アポト ーシス抑制作用を有するので、本発明のタンパク質の活 性を調節(促進または阻害、好ましくは阻害)する化合 物またはその塩は、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、 前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、 脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精 巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍 などのがんの予防・治療剤として使用することができ る。アポトーシス作用調節剤、好ましくはアポトーシス 誘導剤としても使用することができる。また、本発明の タンパク質は抗がん剤(例、パクリタキセルなど)によ って誘導されるアポトーシスを抑制する活性を有するの で、本発明のタンパク質の活性を調節(促進または阻 害、好ましくは阻害)する化合物またはその塩は、抗が ん剤感受性増強剤としても使用することができる。した がって、本発明のタンパク質は、本発明のタンパク質の 活性を調節(促進または阻害、好ましくは阻害)する化 合物またはその塩のスクリーニングのための試薬として 有用である。すなわち、本発明は、本発明のタンパク質 を用いることを特徴とする本発明のタンパク質の活性 (例えば、リガンド結合活性、シグナル伝達活性など) を調節(促進または阻害、好ましくは阻害)する化合物 またはその塩のスクリーニング方法を提供する。より具

体的には、例えば、(i) 本発明のタンパク質を産生す る能力を有する細胞のリガンド結合活性またはシグナル 伝達活性と、(ii) 本発明のタンパク質を産生する能力 を有する細胞と試験化合物の混合物のリガンド結合活性 またはシグナル伝達活性の比較することを特徴する本発 明のタンパク質の活性を調節(促進または阻害、好まし くは阻害)する化合物またはその塩のスクリーニング方 法が用いられる。上記スクリーニング方法においては、 例えば(i)と(ii)の場合において、リガンド結合活 性またはシグナル伝達活性を公知の方法、例えばJ. Imm unol. 166(1)巻、15-19頁、2001年に記載の方法または それに準じる方法に従って測定し、比較する。具体的に は、リガンド結合促進または細胞内シグナル伝達促進作 用を有する化合物をスクリーニングする場合は、(i) 本発明のタンパク質発現ベクターを、NF-κBの結合 配列をプロモーターまたはエンハンサー中に含有するレ ポーター遺伝子とともに細胞に導入して培養した場合 と、(ii)本発明のタンパク質発現ベクターを、NFκ Bの結合配列をプロモーターまたはエンハンサー中に 含有するレポーター遺伝子とともに細胞に導入し、試験 化合物の存在下、培養した場合の、レポーター発現量を 比較する。レポーター発現量は、ルシフェラーゼ活性、 アルカリフォスファターゼ活性などを用いたレポーター タンパク活性を指標とすることにより測定できる。具体 的には、リガンド結合阻害または細胞内シグナル伝達阻 害作用を有する化合物をスクリーニングする場合は、 (i) 本発明のタンパク質発現ベクターを、NF-κBの結 合配列をプロモーターまたはエンハンサー中に含有する レポーター遺伝子とともに細胞に導入し、必要に応じ、 (a) 微生物細胞破砕液、微生物培養上清、真核細胞破

- (a) 微生物細胞破砕液、微生物培養上清、真核細胞破砕液、真核細胞培養上清などリガンドが含まれる液、
- (b) リガンド自身または (c) 天然のリガンドと同等に 結合活性を有する物質を添加して培養した場合と、(i i) 本発明のタンパク質発現ベクターを、NF-κBの 結合配列をプロモーターまたはエンハンサー中に含有す るレポーター遺伝子とともに細胞に導入し、必要に応 じ、(a) 微生物細胞破砕液、微生物培養上清、真核細 胞破砕液、真核細胞培養上清などリガンドが含まれる 液、(b) リガンド自身または(c) 天然のリガンドと同 等に結合活性を有する物質を添加して、試験化合物の存 在下、培養した場合の、レポーター発現量を測定し、比 較する。上記リガンドとしては、例えば、細菌由来のリ ポペプチド(好ましくはトリアシル化リポペプチドな ど)、または化学合成によって得られるN-palmitoyl-Sdipalmitoylglyceryl(Pam₃) Cys-Ser-(Lys)₄ (CS K₄), N-palmitolyl-S-dilaurylgryceryl (N-Pam-S-Lau 2) CSK4などのトリアシルペプチド、Borrelia burgdorf eri由来のouter-surface lipoprotein (OspA)など

が用いられる。レポーター発現量は、ルシフェラーゼ活

性、アルカリフォスファターゼ活性などを用いたレポー

タータンパク活性を指標とすることにより測定できる。 また、本発明で用いられるタンパク質(例、TLR1な ど)発現の有無における、抗がん剤(例、パクリタキセ ルなど)に対するアポトーシス活性を公知の方法で測 定、比較し、シグナル伝達活性を測ることができる。リ ガンドの存在および非存在下での、抗がん剤(例、パク リタキセルなど)に対するアポトーシス活性を公知の方 法で測定、比較し、シグナル伝達活性を測ることができ る。さらに、本発明で用いられるTLR1のシグナル伝 達を、より感度よく測定するために、TLR1シグナル 関連分子(例、TLR2、MD2など)を発現する能力 を有している細胞を用いてもよいし、TLR1シグナル 関連分子(例、TLR2、MD2など)を強制発現させ て上記の活性を測定してもよい。本発明のタンパク質を 産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した 本発明のタンパク質をコードするDNAを含有するベク ターで形質転換された宿主 (形質転換体)が用いられ る。宿主としては、例えば、COS7細胞、CHO細 胞、HEK293細胞などの動物細胞が好ましく用いら れる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培 養することによって、本発明のタンパク質を細胞膜上に 発現させた形質転換体が好ましく用いられる。本発明の タンパク質を発現し得る細胞の培養方法は、前記した本 発明の形質変換体の培養法と同様である。試験化合物と しては、例えばペプチド、タンパク質、非ペプチド性化 合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出 液、動物組織抽出液などがあげられる。例えば、上記 (ii) の場合におけるリガンド結合活性またはシグナル 伝達活性が上記(i)の場合に比べて、約20%以上、 好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上減 少させる試験化合物を本発明のタンパク質の活性を阻害 する化合物として、上記(ii)の場合におけるリガンド 結合活性またはシグナル伝達活性が上記(i)の場合に 比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好 ましくは約50%以上上昇させる試験化合物を、本発明 のタンパク質の活性を促進する化合物として選択するこ とができる。

【0040】本発明のタンパク質の活性を阻害する活性を有する化合物は、本発明のタンパク質の生理活性を抑制するための安全で低毒性な医薬、例えば、大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして有用である。本発明のタンパク質の活性を促進する活性を有する化合物は、本発明のタンパク質の作用を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、例えば、ペプチド、タン

パク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、 細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などか ら選ばれた化合物である。該化合物の塩としては、前記 した本発明のペプチドの塩と同様のものが用いられる。 【0041】さらに、本発明のタンパク質をコードする 遺伝子も、がん組織において発現が増加するので、本発 明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を調節する化 合物またはその塩も、例えば乳がん、大腸がん、乳が ん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓が ん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮が ん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫 瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトー シス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして有用であ る。したがって、本発明のDNAは、本発明のタンパク 質をコードする遺伝子の発現を調節(促進または阻害、 好ましくは阻害) する化合物またはその塩のスクリーニ ングのための試薬として有用である。スクリーニング方 法としては、(iii)本発明のタンパク質を産生する能 力を有する細胞を培養した場合と、(iv) 試験化合物の 存在下、本発明で用いられるタンパク質を産生する能力 を有する細胞を培養した場合との比較を行うことを特徴 とするスクリーニング方法が挙げられる。上記方法にお いて、(iii)と(iv)の場合における、前記遺伝子の 発現量(具体的には、本発明のタンパク質量または前記 タンパク質をコードするmRNA量)を測定して、比較 する。試験化合物および本発明のタンパク質を産生する 能力を有する細胞としては、上記と同様のものが挙げら れる。タンパク質量の測定は、公知の方法、例えば、本 発明のタンパク質を認識する抗体を用いて、細胞抽出液 中などに存在する前記タンパク質を、ウェスタン解析、 ELISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い 測定することができる。mRNA量の測定は、公知の方 法、例えば、プローブとして配列番号:2またはその一 部を含有する核酸を用いるノーザンハイブリダイゼーシ ョン、あるいはプライマーとして配列番号: 2またはそ の一部を含有する核酸を用いるPCR法またはそれに準 じる方法に従い測定することができる。例えば、上記 (iv) の場合における遺伝子発現量を、上記(iii)の 場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、 より好ましくは約50%以上阻害する試験化合物を、本 発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を抑制する 化合物として、上記(iv)の場合における遺伝子発現量 を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ま しくは30%以上、より好ましくは約50%以上上昇さ せる試験化合物を、本発明のタンパク質をコードする遺 伝子の発現を促進する化合物として、選択することがで きる。

【0042】本発明のスクリーニング用キットは、本発明で用いられるタンパク質もしくは部分ペプチドまたは その塩、または本発明で用いられるタンパク質もしくは 部分ペプチドを産生する能力を有する細胞を含有するも のである。本発明のスクリーニング方法またはスクリー ニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩 は、上記した試験化合物、例えば、ペプチド、タンパ ク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細 胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などから 選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のタンパク 質の活性(例、リガンド結合活性またはシグナル伝達活 性など)を調節する化合物またはその塩である。該化合 物の塩としては、前記した本発明のタンパク質の塩と同 様のものが用いられる。本発明のタンパク質の活性を調 節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩、および 本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現を調節 (好ましくは阻害) する化合物またはその塩はそれぞ れ、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食 道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎が ん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺 がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予 防・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強 剤などとして有用である。本発明のスクリーニング方法 またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物 またはその塩を上述の医薬として使用する場合、常套手 段に従って製剤化することができる。

【0043】例えば、経口投与のための組成物として は、固体または液体の剤形、具体的には錠剤(糖衣錠、 フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散 剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含む)、シロップ 剤、乳剤、懸濁剤などがあげられる。かかる組成物は公 知の方法によって製造され、製剤分野において通常用い られる担体、希釈剤もしくは賦形剤を含有するものであ る。例えば、錠剤用の担体、賦形剤としては、乳糖、で んぷん、蔗糖、ステアリン酸マグネシウムなどが用いら れる。非経口投与のための組成物としては、例えば、注 射剤、坐剤などが用いられ、注射剤は静脈注射剤、皮下 注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤、関節内 注射剤などの剤形を包含する。かかる注射剤は、公知の 方法に従って、例えば、上記抗体またはその塩を通常注 射剤に用いられる無菌の水性もしくは油性液に溶解、懸 濁または乳化することによって調製する。注射用の水性 液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の 補助薬を含む等張液などが用いられ、適当な溶解補助 剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアル コール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリ コール)、非イオン界面活性剤〔例、ポリソルベート8 0, HCO-50 (polyoxyethylene (50mol) adduct ofhydrogenated castor oil)] などと併用してもよ い。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用 いられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジル アルコールなどを併用してもよい。調製された注射液 は、通常、適当なアンプルに充填される。直腸投与に用 いられる坐剤は、上記化合物またはその塩を通常の坐薬 用基剤に混合することによって調製される。

【0044】上記の経口用または非経口用医薬組成物 は、活性成分の投与量に適合するような投薬単位の剤形 に調製されることが好都合である。かかる投薬単位の剤 形としては、錠剤、丸剤、カプセル剤、注射剤(アンプ ル)、坐剤などが例示され、それぞれの投薬単位剤形当 たり通常5~500mg、とりわけ注射剤では5~10 Omg、その他の剤形では10~250mgの上記抗体 が含有されていることが好ましい。なお前記した各組成 物は、上記化合物との配合により好ましくない相互作用 を生じない限り他の活性成分を含有してもよい。このよ うにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例え ば、ヒトまたは温血動物(例えば、マウス、ラット、ウ サギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、トリ、ネコ、イヌ、 サル、チンパンジーなど)に対して経口的にまたは非経 口的に投与することができる。該化合物またはその塩の 投与量は、その作用、対象疾患、投与対象、投与ルート などにより差異はあるが、例えば、乳がんの治療の目的 で本発明のタンパク質の活性を調節する化合物またはそ の塩を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kg として)においては、一日につき該化合物またはその塩 を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50m g、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経 口的に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投 与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例 えば、乳がんの治療の目的で本発明のタンパク質の活性 を調節する化合物またはその塩を注射剤の形で通常成人 (体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該 化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ま しくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1 ~10mg程度をがん病変部に注射により投与するのが 好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たり に換算した量を投与することができる。また、上記化合 物は、既存の抗がん剤(例、パクリタキセル、ドセタキ セルなど)と組み合わせて用いることができ、抗がん剤 の正常細胞に障害を及ぼす副作用が軽減される。この 際、投与時期は限定されず、これらを投与対象に対し、 同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよ い。投与量は、臨床上用いられている用量を基準として 適宜選択することができる。また、上記化合物と抗がん 剤の配合比は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症 状、組み合わせ等に応じて適宜選択することができる。 【0045】(2)本発明のタンパク質、その部分ペプ

【0045】(2)本発明のタンパク質、その部分ペプチドまたはその塩の定量

本発明のタンパク質に対する抗体(以下、本発明の抗体 と略記する場合がある)は、本発明のタンパク質を特異 的に認識することができるので、被検液中の本発明のタ ンパク質の定量、特にサンドイッチ免疫測定法による定 量などに使用することができる。すなわち、本発明は、 (i) 本発明の抗体と、被検液および標識化された本発明のタンパク質とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化された本発明のタンパク質の割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法、および(ii)被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のタンパク質の定量法を提供する。上記(ii)の定量法においては、一方の抗体が本発明のタンパク質のN端部を認識する抗体で、他方の抗体が本発明のタンパク質のC端部に反応する抗体であることが望ましい。

【0046】また、本発明のタンパク質に対するモノク ローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称 する場合がある)を用いて本発明のタンパク質の定量を 行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともで きる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いても よく、また、抗体分子のF(ab')2、Fab'、あるい はFab画分を用いてもよい。本発明の抗体を用いる本 発明のタンパク質の定量法は、特に制限されるべきもの ではなく、被測定液中の抗原量(例えば、タンパク質 量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の 量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知 量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算 出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよ い。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリッ ク法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感 度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるの が特に好ましい。標識物質を用いる測定法に用いられる 標識剤としては、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光 物質、発光物質、ランタニド元素などが用いられる。放 射性同位元素としては、例えば、〔125 I〕、

〔131 I〕、〔3H〕、〔14C〕などが用いられる。上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えば、βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素などが用いられる。蛍光物質としては、例えば、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

【0047】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等が挙げられる。サンドイッチ法においては

不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応 させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノ クローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化 担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の 本発明のタンパク質量を定量することができる。1次反 応と2次反応は逆の順序に行っても、また、同時に行な ってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤 および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができ る。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、 固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ず しも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。本 発明のサンドイッチ法による本発明のタンパク質の測定 法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明 のモノクローナル抗体は、本発明のタンパク質の結合す る部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわ ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例え ば、2次反応で用いられる抗体が、本発明のタンパク質 のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体 は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗 体が用いられる。

【0048】本発明のモノクローナル抗体をサンドイッ チ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメト リック法あるいはネフロメトリーなどに用いることがで きる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体 に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原 (F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し (B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被 検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として 可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコー ル、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、お よび、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるい は、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相 化抗体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメトリ ック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の 標識化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離 するか、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識化抗 体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化 抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。 次に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量 を定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるい は溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の 量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の 沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用す るレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

【0049】これら個々の免疫学的測定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のタンパク質の測定系を構築すればよい。これらの一

般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参 照することができる。例えば、入江 寛編「ラジオイム ノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編 「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発 行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭 和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第 2版) (医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編 「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年 発行)、「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 70(Immunochem ical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochem ical Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochem ical Techniques(Part C))、同書 Vol. 84(Immunochem ical Techniques(Part D:Selected Immunoassays)) 同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Mono clonal Antibodies and General Immunoassay Method s))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodie s))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照する ことができる。以上のようにして、本発明の抗体を用い ることによって、本発明のタンパク質を感度良く定量す ることができる。さらには、本発明の抗体を用いて本発 明のタンパク質の濃度を定量することによって、本発明 のタンパク質の濃度の増加(または減少)が検出された 場合、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、 食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎 がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状 腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんで ある、または将来罹患する可能性が高いと診断すること ができる。また、本発明のタンパク質の濃度が高い場 合、抗がん剤(例、パクリタキセルなど)投与効果が低 いと診断することができる。また、本発明の抗体は、体 液や組織などの被検体中に存在する本発明のタンパク質 を検出するために使用することができる。また、本発明 のタンパク質を精製するために使用する抗体カラムの作 製、精製時の各分画中の本発明のタンパク質の検出、被 検細胞内における本発明のタンパク質の挙動の分析など のために使用することができる。

【0050】(3)遺伝子診断薬

本発明のDNAは、例えば、プローブとして使用することにより、ヒトまたは温血動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル、チンパンジーなど)における本発明のタンパク質またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断薬として有用である。本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),

第5巻、874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)、第86巻、2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。例えば、ノーザンハイブリダイゼーションにより発現過多または減少が検出された場合やPCRーSSCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんである可能性が高いと診断することができる。

【 0 0 5 1 】 (4) アンチセンスヌクレオチドを含有する医薬

本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑 制することができる本発明のアンチセンスヌクレオチド は低毒性であり、生体内における本発明のタンパク質ま たは本発明のDNAの機能(例、リガンド結合活性また はシグナル伝達活性)を抑制することができるので、例 えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道が ん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、 膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺が ん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防 ・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤 などとして使用することができる。上記アンチセンスヌ クレオチドを上記の予防・治療剤として使用する場合、 公知の方法に従って製剤化し、投与することができる。 また、例えば、前記のアンチセンスヌクレオチドを単独 あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベク ター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクタ ーなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従っ て、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツ ジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して経口 的または非経口的に投与することができる。該アンチセ ンスヌクレオチドは、そのままで、あるいは摂取促進の ために補助剤などの生理学的に認められる担体とともに 製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのような カテーテルによって投与できる。あるいは、エアロゾル 化して吸入剤として気管内に局所投与することもでき る。さらに、体内動態の改良、半減期の長期化、細胞内 取り込み効率の改善を目的に、前記のアンチセンスヌク レオチドを単独またはリポゾームなどの担体とともに製 剤(注射剤)化し、静脈、皮下、関節腔内、がん病変部 等に投与してもよい。該アンチセンスヌクレオチドの投 与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差 異はあるが、例えば、乳がんの治療の目的で本発明のア ンチセンスヌクレオチドを投与する場合、一般的に成人 (体重60kg)においては、一日につき該アンチセン スヌクレオチドを約0.1~100mg投与する。さら に、該アンチセンスヌクレオチドは、組織や細胞におけ る本発明のDNAの存在やその発現状況を調べるための 診断用オリゴヌクレオチドプローブとして使用すること もできる。上記アンチセンスヌクレオチドと同様に、本 発明のタンパク質をコードするRNAの一部を含有する 二重鎖RNA、本発明のタンパク質をコードするRNA の一部を含有するリボザイムなども、本発明の遺伝子の 発現を抑制することができ、生体内における本発明で用 いられるタンパク質または本発明で用いられるDNAの 機能を抑制することができるので、例えば、大腸がん、 乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓 がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮が ん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫 瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトー シス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして使用する ことができる。二重鎖RNAは、公知の方法(例、Natu re, 411巻, 494頁, 2001年) に準じて、本発明のポリヌ クレオチドの配列を基に設計して製造することができ る。リボザイムは、公知の方法(例、TRENDS in Molecu lar Medicine, 7巻, 221頁, 2001年) に準じて、本発明 のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造すること ができる。例えば、本発明のタンパク質をコードするR NAの一部に公知のリボザイムを連結することによって 製造することができる。本発明のタンパク質をコードす るRNAの一部としては、公知のリボザイムによって切 断され得る本発明のRNA上の切断部位に近接した部分 (RNA断片)が挙げられる。上記の二重鎖RNAまた はリボザイムを上記予防・治療剤として使用する場合、 アンチセンスポリヌクレオチドと同様にして製剤化し、 投与することができる。上記アンチセンスヌクレオチド と同様に、本発明のタンパク質または本発明のタンパク 質をコードするDNAのアプタマーも、本発明の遺伝子 の発現を抑制することができ、生体内における本発明で 用いられるタンパク質または本発明で用いられるDNA の機能を抑制することができるので、例えば、大腸が ん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、 肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子 宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、 脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポ トーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして使用 することができる。アプタマーは、公知の方法に準じ て、製造することができる。

【0052】(5)本発明の抗体を含有する医薬 本発明のタンパク質の活性を中和する作用を有する本発明の抗体は、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤 感受性増強剤などの低毒性で安全な医薬として使用する ことができる。本発明の抗体を含有する上記疾患の予防 治療剤などは低毒性であり、そのまま液剤として、ま たは適当な剤型の医薬組成物として、ヒトまたは哺乳動 物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、 イヌ、サルなど)に対して経口的または非経口的(例、 関節内投与)に投与することができる。投与量は、投与 対象、対象疾患、症状、投与ルートなどによっても異な るが、例えば、成人の乳がんの治療・予防のために使用 する場合には、本発明の抗体を1回量として、通常0. 01~20mg/kg体重程度、好ましくは0.1~1 Omg/kg体重程度、さらに好ましくは0.1~5m g/kg体重程度を、1日1~5回程度、好ましくは1 日1~3回程度、粉末吸入剤により投与するのが好都合 である。他の非経口投与および経口投与の場合もこれに 準ずる量を投与することができる。症状が特に重い場合 には、その症状に応じて増量してもよい。本発明の抗体 は、それ自体または適当な医薬組成物として投与するこ とができる。上記投与に用いられる医薬組成物は、上記 抗体またはその塩と薬理学的に許容され得る担体、希釈 剤もしくは賦形剤とを含むものである。かかる組成物 は、経口または非経口投与(例、静脈注射投与)に適す る剤形として提供される。なお前記した各組成物は、上 記抗体との配合により好ましくない相互作用を生じない 限り他の活性成分を含有してもよい。

【0053】(6)本発明の「Toll様受容体の活性 調節作用を有する化合物またはその塩を含有してなるが んの予防・治療剤」および「Toll様受容体の発現調 節作用を有する化合物またはその塩を含有してなるがん の予防・治療剤」について

「Toll様受容体の活性調節作用を有する化合物」は、Toll様受容体の活性調節作用を有する化合物であればいかなるものでもよく、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして用いられる。

「To11様受容体の発現調節作用を有する化合物」は、To11様受容体の発現調節作用を有する化合物であればいかなるものでもよく、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス誘導剤、抗がん剤感受性増強剤などとして用いられる。該予防・治療剤は、上記と同様にして製造される。【0054】(7)DNA転移動物

本発明は、外来性の本発明のタンパク質をコードするD

NA(以下、本発明の外来性DNAと略記する) または その変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する 場合がある)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。すな わち、本発明は、(1)本発明の外来性DNAまたはそ の変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、(2)非ヒト哺 乳動物がゲッ歯動物である第(1)記載の動物(3)ゲ ッ歯動物がマウスまたはラットである第(2)記載の動 物、および(4)本発明の外来性DNAまたはその変異 DNAを含有し、哺乳動物において発現しうる組換えべ クターを提供するものである。本発明の外来性DNAま たはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本 発明のDNA転移動物と略記する)は、未受精卵、受精 卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対し て、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生 の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の 段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム 法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイ クロインジェクション法、パーティクルガン法、DEA Eーデキストラン法などにより目的とするDNAを転移 することによって作出することができる。また、該DN A転移方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞など に目的とする本発明の外来性DNAを転移し、細胞培 養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これ ら細胞を上述の胚芽細胞と公知の細胞融合法により融合 させることにより本発明のDNA転移動物を作出するこ ともできる。非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、 ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモッ ト、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。な かでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生およ び生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ 歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57 BL/6系統, DBA2系統など、交雑系として、B6 C3F₁系統,BDF₁系統,B6D2F₁系統,BAL B/c系統, ICR系統など) またはラット (例えば、 Wistar, SDなど) などが好ましい。哺乳動物に おいて発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」 としては、上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげ られる。

【0055】本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。該異常DNAとしては、異常な本発明のタンパク質を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発明のタンパク質の機能を抑制するタンパク質を発現させるDNAなどが用いられる。本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物

由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを転移させる場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA転移哺乳動物を作出することができる。

【0056】本発明のタンパク質の発現ベクターとして は、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミ ド、酵母由来のプラスミド、入ファージなどのバクテリ オファージ、モロニー白血病ウィルスなどのレトロウィ ルス、ワクシニアウィルスまたはバキュロウィルスなど の動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由 来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由 来のプラスミドなどが好ましく用いられる。上記のDN A発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、① ウイルス(例、シミアンウイルス、サイトメガロウイル ス、モロニー白血病ウイルス、JCウイルス、乳がんウ イルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロ モーター、20各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネ コ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由 来のプロモーター、例えば、アルブミン、インスリンI I、ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチ ン、エンドセリン、筋クレアチンキナーゼ、グリア線維 性酸性タンパク質、グルタチオンS-トランスフェラー ゼ、血小板由来成長因子β、ケラチンΚ1, Κ10およ びK14、コラーゲン Ι 型および Ι Ι 型、サイクリック AMP依存タンパク質キナーゼ β Iサブユニット、ジス トロフィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファターゼ、 心房ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキ ナーゼ (一般にTie 2と略される)、ナトリウムカリ ウムアデノシン3リン酸化酵素(Na,K-ATPas e)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネインI および I I A、メタロプロティナーゼ1組織インヒビタ ー、MHCクラスI抗原(H-2L)、H-ras、レ ニン、ドーパミンβ-水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダ ーゼ(TPO)、ペプチド鎖延長因子 1α (EF-1 α)、 β アクチン、 α および β ミオシン重鎖、ミオシン 軽鎖1および2、ミエリン基礎タンパク質、チログロブ リン、Thy-1、免疫グロブリン、H鎖可変部(VN P)、血清アミロイドPコンポーネント、ミオグロビ ン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレプロエンケ ファリンA、バソプレシンなどのプロモーターなどが用 いられる。なかでも、全身で高発現することが可能なサ イトメガロウイルスプロモーター、ヒトペプチド鎖延長 因子 1α (EF- 1α)のプロモーター、ヒトおよびニワトリ β アクチンプロモーターなどが好適である。上記ベクターは、DNA転移哺乳動物において目的とするメッセンジャーRNAの転写を終結する配列(一般にターミネターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウイルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウイルスのSV40ターミネターなどが用いられる。

【0057】その他、目的とする外来性DNAをさらに 高発現させる目的で各DNAのスプライシングシグナ ル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部 などをプロモーター領域の5'上流、プロモーター領域 と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3'下流 に連結する ことも目的により可能である。正常な本発明のタンパク 質の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウ サギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、 マウスなど) 由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細 胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリ ーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または 肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公 知の方法により調製された相補DNAを原料として取得 することが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記 の細胞または組織より得られた正常なタンパク質の翻訳 領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作製 することができる。該翻訳領域は転移動物において発現 しうるDNAコンストラクトとして、前記のプロモータ 一の下流および所望により転写終結部位の上流に連結さ せる通常のDNA工学的手法により作製することができ る。受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転 移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに 存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の 胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在するこ とは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体 細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを 意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の 動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発 明の外来性DNAを有する。本発明の外来性正常DNA を転移させた非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DN Aを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物 として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。受 精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、 対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存 在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚 芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在する ことは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細 胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有することを 意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の 動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明 の外来性DNAを過剰に有する。導入DNAを相同染色

体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを 過剰に有するように繁殖継代することができる。

【0058】本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動 物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内 在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に 本発明のタンパク質の機能亢進症を発症することがあ り、その病態モデル動物として利用することができる。 例えば、本発明の正常DNA転移動物を用いて、本発明 のタンパク質の機能亢進症や、本発明のタンパク質が関 連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療 方法の検討を行なうことが可能である。また、本発明の 外来性正常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本 発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明 のタンパク質に関連する疾患に対する予防・治療剤、例 えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道が ん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、 膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺が ん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防 ・治療剤のスクリーニング試験にも利用可能である。一 方、本発明の外来性異常DNAを有する非ヒト哺乳動物 は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確 認して該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼 育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを 前述のプラスミドに組み込んで原科として用いることが できる。プロモーターとのDNAコンストラクトは、通 常のDNA工学的手法によって作製することができる。 受精卵細胞段階における本発明の異常DNAの転移は、 対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在する ように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞 において本発明の異常DNAが存在することは、作出動 物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発 明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来 性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫は、その胚芽 細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有す る。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴー ト動物を取得し、この雌雄の動物を交配することにより すべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代するこ とができる。

【0059】本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に本発明のタンパク質の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA転移動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能である。また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症における本発明の異常タンパク質による正

常タンパク質の機能阻害(dominant negative作用)を解明するモデルとなる。また、本発明の外来異常DNAを転移させた哺乳動物は、遊離した本発明のタンパク質の増加症状を有することから、本発明のタンパク質または機能不活性型不応症に対する予防・治療剤、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤のスクリーニング試験にも利用可能である。また、上記2種類の本発明のDNA転移動物のその他の利用可能性として、例えば、

①組織培養のための細胞源としての使用、

②本発明のDNA転移動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、またはDNAにより発現されたペプチド組織を分析することによる、本発明のタンパク質により特異的に発現あるいは活性化するペプチドとの関連性についての解析、

③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により 培養し、これらを使用して、一般に培養困難な組織から の細胞の機能の研究、

②上記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のスクリーニング、および

⑤本発明の変異タンパク質を単離精製およびその抗体作製などが考えられる。

【0060】さらに、本発明のDNA転移動物を用い て、本発明のタンパク質の機能不活性型不応症などを含 む、本発明のタンパク質に関連する疾患の臨床症状を調 べることができ、また、本発明のタンパク質に関連する 疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理学的所見が 得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾患によ る二次的疾患の研究および治療に貢献することができ る。また、本発明のDNA転移動物から各臓器を取り出 し、細切後、トリプシンなどのタンパク質分解酵素によ り、遊離したDNA転移細胞の取得、その培養またはそ の培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さら に、本発明のタンパク質産生細胞の特定化、アポトーシ ス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけ るシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べること などができ、本発明のタンパク質およびその作用解明の ための有効な研究材料となる。さらに、本発明のDNA 転移動物を用いて、本発明のタンパク質の機能不活性型 不応症を含む、本発明のタンパク質に関連する疾患の治 療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量法 などを用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリーニ ング法を提供することが可能となる。また、本発明のD NA転移動物または本発明の外来性DNA発現ベクター を用いて、本発明のタンパク質が関連する疾患のDNA 治療法を検討、開発することが可能である。

【0061】(8)ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。すなわち、本発明は、(1)本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、

(2)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の β -ガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化された第(1)項記載の胚幹細胞、(3)ネオマイシン耐性である第(1)項記載の胚幹細胞、(4)非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(1)項記載の胚幹細胞、(5)ゲッ歯動物がマウスである第(4)項記載の胚幹細胞、(6)本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物、(7)該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来の β -ガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる第(6)項記載の非ヒト哺乳動物、

(8) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第(6) 項記載の非ヒト哺乳動物、(9) ゲッ歯動物がマウスである第(8) 項記載の非ヒト哺乳動物、および(10)第(7) 項記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

【0062】本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺 乳動物胚幹細胞とは、該非ヒト哺乳動物が有する本発明 のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの 発現能を抑制するか、もしくは該DNAがコードしてい る本発明のタンパク質の活性を実質的に喪失させること により、DNAが実質的に本発明のタンパク質の発現能 を有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称す ることがある) 非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES 細胞と略記する)をいう。非ヒト哺乳動物としては、前 記と同様のものが用いられる。本発明のDNAに人為的 に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的手 法により該DNA配列の一部又は全部の削除、他DNA を挿入または置換させることによって行なうことができ る。これらの変異により、例えば、コドンの読み取り枠 をずらしたり、プロモーターあるいはエクソンの機能を 破壊することにより本発明のノックアウトDNAを作製 すればよい。

【0063】本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAを単離し、そのエクソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいは $1acZ(\beta-ガラクトシダーゼ遺伝子)$ 、cat(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエクソンの機能

を破壊するか、あるいはエクソン間のイントロン部分に 遺伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、po1 y A付加シグナルなど)を挿入し、完全なメッセンジャ 一RNAを合成できなくすることによって、結果的に遺 伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDN A鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する) を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入 し、得られたES細胞について本発明のDNA上あるい はその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブ リダイゼーション解析あるいはターゲッティングベクタ ー上のDNA配列とターゲッティングベクター作製に使 用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をプ ライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノック アウトES細胞を選別することにより得ることができ る。また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活 化させる元のES細胞としては、例えば、前述のような 既に樹立されたものを用いてもよく、また公知のEvans とKaufmanの方法に準じて新しく樹立したものでもよ い。例えば、マウスのES細胞の場合、現在、一般的に は129系のES細胞が使用されているが、免疫学的背 景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫 学的に遺伝的背景が明らかなES細胞を取得するなどの 目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL/6 の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善した BDF_1 $\neg \forall \lambda \in (C57BL/6 \times DBA/2 \times OF_1)$ を用いて樹立したものなども良好に用いうる。BDF1 マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという 利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つの で、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマウス を作出したとき、C57BL/6マウスとバッククロス することでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代 えることが可能である点で有利に用い得る。また、ES 細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤 胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞 まで培養して用いることにより効率よく多数の初期胚を 取得することができる。また、雌雄いずれのES細胞を 用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列キメ ラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間 を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行なう ことが望ましい。

【0064】ES細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、PCR法によりY染色体上の性決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげることができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10⁶個の細胞数を要していたのに対して、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むので、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減できる。また、第二次セレクションとしては、例えば、G-バン

ディング法による染色体数の確認等により行うことがで きる。得られるES細胞の染色体数は正常数の100% が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上困難な 場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常 細胞(例えば、マウスでは染色体数が2n=40である 細胞)に再びクローニングすることが望ましい。このよ うにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変 良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深 く継代培養することが必要である。例えば、STO繊維 芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF(1-10000U/ml)存在下に炭酸ガス培養器内(好ましく は、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、5%炭 酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法 で培養し、継代時には、例えば、トリプシン/EDTA 溶液(通常0.001-0.5%トリプシン/0.1-5 mM EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/1m M EDTA) 処理により単細胞化し、新たに用意した フィーダー細胞上に播種する方法などがとられる。この ような継代は、通常1-3日毎に行なうが、この際に細 胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場 合はその培養細胞は放棄することが望まれる。ES細胞 は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養する か、または細胞集塊を形成するまで浮遊培養することに より、頭頂筋、内臓筋、心筋などの種々のタイプの細胞 に分化させることが可能であり [M. J. Evans及びM. H. Kaufman, ネイチャー (Nature) 第292巻、154頁、1981 年; G. R. Martin プロシーディングス・オブ・ナショ ナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1 981年; T. C. Doetschmanら、ジャーナル・オブ・エン ブリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォ ロジー、第87巻、27頁、1985年〕、本発明のES細胞を 分化させて得られる本発明のDNA発現不全細胞は、イ ンビトロにおける本発明のタンパク質の細胞生物学的検 討において有用である。

【0065】本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法を用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と区別することが可能である。該非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解

析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、 ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発 明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマー としたPCR法による解析で判定することができる。非 ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換 えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をク ローニングし、その細胞を適当な時期、例えば、8細胞 期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製した キメラ胚を偽妊娠させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植 する。作出された動物は正常な本発明のDNA座をもつ 細胞と人為的に変異した本発明のDNA座をもつ細胞と の両者から構成されるキメラ動物である。該キメラ動物 の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場 合、このようなキメラ個体と正常個体を交配することに より得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を 加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体 を、例えば、コートカラーの判定等により選別すること により得られる。このようにして得られた個体は、通 常、本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体であり、 本発明のタンパク質のヘテロ発現不全個体同志を交配 し、それらの産仔から本発明のタンパク質のホモ発現不 全個体を得ることができる。

【0066】卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞 核内にマイクロインジェクション法でDNA溶液を注入 することによりターゲッティングベクターを染色体内に 導入したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ること ができ、これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物に 比べて、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に変 異のあるものを選択することにより得られる。このよう にして本発明のDNAがノックアウトされている個体 は、交配により得られた動物個体も該DNAがノックア ウトされていることを確認して通常の飼育環境で飼育継 代を行なうことができる。さらに、生殖系列の取得およ び保持についても常法に従えばよい。すなわち、該不活 化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、 該不活化DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴー ト動物を取得しうる。得られたホモザイゴート動物は、 母親動物に対して、正常個体1, ホモザイゴート複数に なるような状態で飼育することにより効率的に得ること ができる。ヘテロザイゴート動物の雌雄を交配すること により、該不活化DNAを有するホモザイゴートおよび ヘテロザイゴート動物を繁殖継代する。本発明のDNA が不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明の DNA発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に 有用である。また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 動物は、本発明のタンパク質により誘導され得る種々の 生物活性を欠失するため、本発明のタンパク質の生物活 性の不活性化を原因とする疾病のモデルとなり得るの で、これらの疾病の原因究明及び治療法の検討に有用で ある。

【0067】(8a)本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のD NAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予 防効果を有する化合物のスクリーニングに用いることが できる。すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全 非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の変化を 観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 損や損傷などに起因する疾病、例えばがんなどに対して 治療・予防効果を有する化合物またはその塩のスクリー ニング方法を提供する。該スクリーニング方法において 用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物とし ては、前記と同様のものがあげられる。試験化合物とし ては、例えば、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合 物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出 液、動物組織抽出液、血漿などがあげられ、これら化合 物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であ ってもよい。具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒ ト哺乳動物を、試験化合物で処理し、無処理の対照動物 と比較し、該動物の各器官、組織、疾病の症状などの変 化を指標として試験化合物の治療・予防効果を試験する ことができる。試験動物を試験化合物で処理する方法と しては、例えば、経口投与、静脈注射などが用いられ、 試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜 選択することができる。また、試験化合物の投与量は、 投与方法、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択す ることができる。

【0068】例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺 がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓が ん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣が ん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍など のがんに対して治療・予防効果を有する化合物をスクリ ーニングする場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳 動物に試験化合物を投与し、試験化合物非投与群とがん の発症度合いの違いやがんの治癒度合いの違いを上記組 織で経時的に観察する。該スクリーニング方法におい て、試験動物に試験化合物を投与した場合、該試験動物 の上記疾患症状が約10%以上、好ましくは約30%以 上、より好ましくは約50%以上改善した場合、該試験 化合物を上記の疾患に対して治療・予防効果を有する化 合物として選択することができる。該スクリーニング方 法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から 選ばれた化合物であり、本発明のタンパク質の欠損や損 傷などによって引き起こされる疾患に対して治療・予防 効果を有するので、該疾患に対する安全で低毒性な予防 ・ 治療剤などの医薬として使用することができる。 さら に、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導され る化合物も同様に用いることができる。該スクリーニン グ方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、該 化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無 機酸、有機酸など)や塩基(例、アルカリ金属など)な どとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸 付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機 酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)と の塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオ ン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエ ン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、 ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。該 スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含 有する医薬は、前記した本発明のタンパク質を含有する 医薬と同様にして製造することができる。このようにし て得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、 ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモ ット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イ ヌ、サルなど)に対して投与することができる。該化合 物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与 ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物を経 口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして) の乳がん患者においては、一日につき該化合物を約0. $1\sim100$ mg、好ましくは約1.0 ~50 mg、より 好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投 与する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象 疾患などによっても異なるが、例えば、該化合物を注射 剤の形で通常成人(60kgとして)の乳がん患者に投 与する場合、一日につき該化合物を約0.01~30m g程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ま しくは約 $0.1 \sim 10$ mg程度を静脈注射により投与す るのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当た りに換算した量を投与することができる。

【0069】(8b)本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物をスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、 試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出す ることを特徴とする本発明のDNAに対するプロモータ 一の活性を促進または阻害する化合物またはその塩のス クリーニング方法を提供する。上記スクリーニング方法 において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物とし ては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物 の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入す ることにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発 明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる ものが用いられる。試験化合物としては、前記と同様の ものがあげられる。レポーター遺伝子としては、前記と 同様のものが用いられ、βーガラクトシダーゼ遺伝子 (1acZ)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子 またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。本発明 のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDN A発現不全非ヒト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本

発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在する ので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレ ースすることにより、プロモーターの活性を検出するこ とができる。例えば、本発明のタンパク質をコードする DNA領域の一部を大腸菌由来のβ-ガラクトシダーゼ 遺伝子(1 a c Z)で置換している場合、本来、本発明 のタンパク質の発現する組織で、本発明のタンパク質の 代わりにβーガラクトシダーゼが発現する。従って、例 えば、5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβー ガラクトピラノシド (X-ga1) のようなβ-ガラク トシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することによ り、簡便に本発明のタンパク質の動物生体内における発 現状態を観察することができる。具体的には、本発明の タンパク質欠損マウスまたはその組織切片をグルタルア ルデヒドなどで固定し、リン酸緩衝生理食塩液(PB S)で洗浄後、X-galを含む染色液で、室温または 37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組 織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄すること によって、 β -ガラクトシダーゼ反応を停止させ、呈色 を観察すればよい。また、常法に従い、1acZをコー ドするmRNAを検出してもよい。上記スクリーニング 方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した 試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNA に対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物 である。該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を 形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的 に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸 など) などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容 される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例え ば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸 など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、 プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石 酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスル ホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いら れる。

【0070】本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物またはその塩は、本発明のタンパク質の発現の調節、該タンパク質の機能を調節することができるので、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、腎臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤として有用である。さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のタンパク質またはその塩を含有する医薬と同様にして製造することができる。このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モ

ルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、 イヌ、サルなど)に対して投与することができる。該化 合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投 与ルートなどにより差異はあるが、例えば、本発明のD NAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を経口 投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の 乳がん患者においては、一日につき該化合物を約0.1 ~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好 ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与 する場合は、該化合物の1回投与量は投与対象、対象疾 患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに 対するプロモーター活性を阻害する化合物を注射剤の形 で通常成人(60kgとして)の乳がん患者に投与する 場合、一日につき該化合物を約0.01~30mg程 度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましく は約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するの が好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに 換算した量を投与することができる。このように、本発 明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNA に対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合

物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防・治療剤の開発に大きく貢献することができる。また、本発明のタンパク質のプロモーター領域を含有するDNAを使って、その下流に種々のタンパクをコードする遺伝子を連結し、これを動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、特異的にそのタンパク質を合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような細胞株を樹立すれば、本発明のタンパク質そのものの体内での産生能力を特異的に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

【0071】本明細書において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Bioche mical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければ上体を示すものとする。

DNA :デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

A : アデニン
T : チミン
G : グアニン
C : シトシン
RNA : リボ核酸

 mRNA
 : メッセンジャーリボ核酸

 dATP
 : デオキシアデノシン三リン酸

 dTTP
 : デオキシチミジン三リン酸

 dGTP
 : デオキシグアノシン三リン酸

 dCTP
 : デオキシシチジン三リン酸

 ATP
 <td: アデノシン三リン酸</td>

 EDTA
 <td: エチレンジアミン四酢酸</td>

SDS :ドデシル硫酸ナトリウム

: スレオニン

Gly :グリシン
Ala : アラニン
Val :バリン
Leu : ロイシン
Ile : イソロイシン
Ser : セリン

Thr

 Cys
 : システイン

 Met
 : メチオニン

 Glu
 : グルタミン酸

 Asp
 : アスパラギン酸

 Lys
 : リジン

 Arg
 : アルギニン

 His
 : ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

 Tyr
 : チロシン

 Trp
 : トリプトファン

 Pro
 : プロリン

 Asn
 : アスパラギン

Gln : グルタミン pGlu : ピログルタミン酸

Sec: セレノシステイン (selenocysteine)

【0072】また、本明細書中で繁用される置換基、保 護基および試薬を下記の記号で表記する。

Me: メチル基E t: エチル基B u: ブチル基P h: フェニル基

TC : チアゾリジン-4(R) -カルボキサミド基

Tos : pートルエンスルフォニル

CHO : ホルミルBz1 : ベンジル

 Cl_2 -Bz1 : 2, 6 - ジクロロベンジル B o m : ベンジルオキシメチル Z : ベンジルオキシカルボニル

C1-Z : 2-2 DD = 2 : 2-2 DD = 2 : 2-2 DD = 2 : 2-2 DD = 2

Boc : tーブトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェニル

Trt: トリチル

Bum: tーブトキシメチル

Fmoc: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt :1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt : 3,4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー

1,2,3-ベンゾトリアジン

HONB : 1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド

DCC : N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド

【0073】本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕TLR1のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:2〕配列番号:1で表されるアミノ酸配列を有するTLR1をコードするDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:3〕TLR1をコードする全長遺伝子を含むDNAの塩基配列を示す。

〔配列番号:4〕実施例2で用いられたアンチセンスの 塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕実施例2で用いられたプライマーの塩 基配列を示す。

〔配列番号:6〕実施例2で用いられたプライマーの塩 基配列を示す。

〔配列番号:7〕実施例2で用いられたプライマーの塩 基配列を示す。

〔配列番号:8〕実施例3で用いられたプライマーの塩 基配列を示す。

〔配列番号:9〕実施例3で用いられたプライマーの塩

基配列を示す。

〔配列番号:10〕実施例3で用いられたプライマーの 塩基配列を示す。

〔配列番号:11〕実施例3で用いられたプライマーの 塩基配列を示す。

〔配列番号:12〕実施例3で用いられたプライマーの 塩基配列を示す。

〔配列番号:13〕実施例3で用いられたプライマーの 塩基配列を示す。

〔配列番号:14〕実施例3でベクターに挿入したDNA断片の塩基配列を示す。

【0074】以下において、実施例により本発明をより 具体的にするが、この発明はこれらに限定されるもので はない。

【実施例】実施例1

乳がん組織で特異的に発現亢進している遺伝子群を明らかにするため、乳がん組織2例、その他23種類の正常組織から抽出されたtotal RNA(表1)を材料とし、oligonucleotide microarray (Human Genome U95A, U95B,

U95C, U95D, U95E; Affymetrix社)を用いて遺伝子発現解析を行った。実験方法は、Affymetrix社の実験手引き書(Expression analysis technical manual)に従った。その結果、乳がん組織にのみ、TLR1遺伝子の発現が検出された。解析した全ての正常組織では、検出限界以下であった(表2)。

[0075]

【表1】

遺伝子発現解析を行った RNA 検体

RNA を抽出した組織

販売元

乳がん組織(患者番号 9)BioClinical Partners 社 乳がん組織(患者番号 11)BioClinical Partners 社

脂肪	BioChain Institute 社
骨格筋	Clontech 社
心臓	Clontech 社
腎臓	Clontech 社
副腎	Clontech 社
肝臓	Clontech 社
膵臓	Clontech 社
脾職	Clontech 社
気管	Clontech 社
肺	Clontech 社
全脳	Clontech 社
小脳	Clontech 社
胸腺	Clontech 참:
乳腺	Clontech 社
睡液腺	Clontech 社
再	Clontech 社
直腸	BioChain Institute 社
大腸	BioChain Institute 社
子宫	Clontech 社
子宫頸	BioChain Institute 社

【表2】

TLR1	遺伝子発現量の	2組織間比較
組織	3	曾伝子発現业。
乳がん組織	(患者番号9)	1.6
乳がん組織	(患者番号 11)	0.9
脂肪		ND
骨格筋		ND
心臓		ND
齊職		ND
副野		ND
肝酸		ND
摩灘		ND
脾臓		ND
気管		ND ·
肿		ND
全脳		ND
小腦		ND
胸腺		ND
乳腺		ND
压液腺		ND
Ħ		ND
直腸		NO
大腸		ND
子宮		ND
子宫頸		ND

遺伝子発現量は、oligonuclectide microarray で発表が検出された全遺伝子の発現量の中央値を1として標準化した。

ND; not detected

【0076】実施例2

乳がん特異的に発現が観察されたTLR1遺伝子のアポ トーシスに及ぼす影響を解析するために、TLR1アン チセンスオリゴヌクレオチド導入実験を行った。まず、 配列番号: 3で表される塩基配列に対するアンチセンス (配列番号:4)を設計後、phosphorothicate化オリゴ ヌクレオチドを合成し、HPLC精製して導入実験に用 いた (Amersham Pharmacia Biotech)。コントロールオ リゴヌクレオチドとしては配列番号:4で示される塩基 配列のリバース配列(配列番号:5)を同様にphosphor othioate化し、HPLC精製して用いた(Amersham Pha rmacia Biotech)。被験細胞として乳がん細胞株MDA -MB-231 (In Vitro、14(11)巻、911-915頁、197 8年、ATCCより購入)を用い、オリゴヌクレオチド導入 前日に18x10³個の細胞を24ウェルプレート(Fal con社製)に播種した。オリゴヌクレオチド導入には01i gofectAMINE (Invitrogen社製)を使用し、そのプロト コールに従った。導入後7時間でRNeasy mini kit (Qia gen社製)のプロトコールに従ってRNAを抽出し、The rmoScriptRT-PCR system (GIBCO BRL社製)を用いて c DNAを調製した。RCR反応は、2種のプライマー (配列番号:6および配列番号:7)、およびQuantumR NA 18S Internal Standards (Ambion社製)の18S r RNA用プライマーおよびコンペティマーをマニュアル に従い同時に添加してMultiplexPCRを行った。PCR反 応後、反応液を電気泳動し、エチジウムブロミドによっ て染色されるバンドの強弱をBioImageIQソフトウェア (GenomicSolutions社製) によって188 rRNAの バンド強度で補正後、比較した。一方、アポトーシスに 及ぼす影響はアンチセンスオリゴヌクレオチド導入後3日目にCell death detection ELISA (Roche社製)を用いてコントロールオリゴ導入サンプルと比較した。その結果、アンチセンス導入後7時間でTLR1の発現(RNA)はコントロール(リバース)オリゴヌクレオチド導入時(100%)に比べ55%に減少した。導入後3日目でアポトーシスはコントロール(100%)に比べ186%に増加していた。これより、TLR1はがん特異的に発現しているだけでなく、がん細胞の増殖やアポトーシスに関与していることが明らかとなった。

【0077】実施例3

(1) TLR1、MD2発現ベクターの作製 TLR1の発現系を作製するためにTLR1の全長遺伝 子のクローニングを行った。2種のプライマー(配列番 号:8および配列番号:9)を使用し、Marathon ready cDNAライブラリー (Clontech社製)を鋳型として、P f uポリメラーゼ (Straragene製) 添付のプロトコール に従ってPCRを行った。PCRは、10xPfubuffer 2μ 1、10mM each dNTP mixture(Clontech製) 0.4μ1、20mM に調製した上記2種のプライマー 各0.8μ1、鋳型cDNA溶 液 0.5μ1、Pfuポリメラーゼを0.1μ1を含む20μ1の反 応液を、94℃、2分の前処理後、94℃・30秒、55℃・30 秒、72℃・3分の反応を42サイクルおこなった後に、72 ℃・7分反応させることによりおこなった。PCR反応 後、生成物をアガロースゲル電気泳動で分離し、目的の バンドを切り出してpCR4Blunt-TOPO vector (Invitroge n社製)にクローニングした。挿入断片の塩基配列を確 認した結果、ヒトTLR1塩基配列と一致していたた め、さらに2種のプライマー(配列番号:10および配 列番号:11)を用いて上記で得られたベクターを鋳型 としてPCRを行った。PCRは、10xPfu buffer 2µ 1、10mM each dNTP mixture(Clontech製) 0.4μ1、50mM に調製した上記2種のプライマー 各0.2μ1、鋳型cDNA 溶液 0.5μ1、Pfuポリメラーゼを0.4μ1を含む20μ1 の反応液を、94℃、2分の前処理後、94℃・30秒、55℃ ・30秒、72℃・3分の反応を25サイクルおこなった後 に、72℃・7分反応させることによりおこなった。Pf uポリメラーゼ (Straragene製) を用いてPCR反応 後、pCR4-TOPO vector (Invitrogen社製)添付のプロト コールに従いPCR産物の両末端にAを付加し、生成物 をアガロースゲル電気泳動で分離し、目的のバンドを切 り出してpCR4-TOPO vector (Invitrogen社製) にクロー ニングした。配列に誤りの無いことを確認後、制限酵素 BcIII (ニッポンジーン製)で消化し、同様にBcIIIで処 理したp3XFLAG-CMV-14 (SIGMA製) にLigation kit ver. 2(Takara製)を用いて挿入した。配列に誤りの無いこ とを再度確認し、得られたTLR1発現ベクターを以下 の実験に用いた。一方、2種のプライマー(配列番号: 12および配列番号:13)を使用し、ヒト脾臓由来c DNAライブラリー (Clontech社製)を鋳型として、K ODポリメラーゼ(東洋紡製)を用いてPCRを行っ た。PCRは、10xKOD buffer 2µ1、2.5mM each dNTP mixture(Clontech製) 1.6 μ1、50mMに調製した上記2種 のプライマー 各0.2μ1、鋳型cDNA溶液 1μ1、KODポリ メラーゼを0.2µ1を含む20µ1の反応液を、94℃、2分の 前処理後、94℃・30秒、55℃・30秒、72℃・3分の反応 を42サイクルおこなった後に、72℃・7分反応させるこ とによりおこなった。PCR反応後、生成物をアガロー スゲル電気泳動で分離し、目的のバンドを切り出し、制 限酵素KpnI、NotIで消化後、同様の制限酵素で消化した pcDNA3.1/Hyg(+) (Invitrogen製) にライゲーション し、MD2発現ベクターを得た。このベクターへの挿入 断片の塩基配列を配列番号:14に示す。挿入断片の塩 基配列を確認した結果、ヒトMD2の塩基配列と一致し ていた。

【 0 0 7 8 】 (2) T L R 1 のレポーター活性に及ぼす 影響

次に、TLR 1 のがん細胞における活性を見るために、上記(1)で得られた発現ベクターをNCI-H1299細胞(A TCCより購入)に導入して種々のレポーター活性に及ぼす影響を見た。以下に示す発現ベクターのトランスフェクション前日にNCI-H1299株を 2×10^4 個ずつ24ウェルプレート(Falcon製)に播種し、Fugene6(Roche製)を用いて添付のプロトコールに従いトランスフェクションを行った。上記実施例3(1)で得られたTLR 1 発現ベクターおよび対照として用いたpcDNA3.1ベクターは0.19 μ g/ウェル使用した。レポーターとしては分泌型アルカリフォスファターゼ遺伝子の上流にAP1サイトまたはNF- κ Bサイトを有するベクター(いずれもClonte

ch製)、または蛍ルシフェラーゼ遺伝子の上流にISR Eサイトを有するベクター (Clontech製) を0.19 μ g/ ウェル、レポーター活性を補正するために用いたpRL-TK (東洋インキ製)は0.13μg/ウェルを用いた。レポー ターである分泌型アルカリフォスファターゼ活性または 蛍ルシフェラーゼ活性は、トランスフェクション後2日 目にそれぞれGreat EscAPe SEAP Fluorescence Detecti on Kitキット (Clontech製)、ピッカジーンデュアルシ ーパンジー ダブル ルシフェラーゼ アッセイシステ ム (東洋インキ製)のプロトコールに従って測定した。 pRL-TKによって発現される海シイタケルシフェラーゼ活 性はピッカジーンデュアルシーパンジー ダブル ルシ フェラーゼ アッセイシステム (東洋インキ製)のプロ トコールに従って測定し、レポーター活性値を補正し た。その結果、TLR1の発現により、AP1レポータ 一活性は対照として用いたpcDNA3.1ベクターに比して5. 6倍、NF-κBレポーター活性は3.3倍、ISREレポ ーター活性は1.7倍それぞれ亢進していた。これより、 TLR1を発現させることによって、肺がん由来NCI-H1 299株では特にリガンドを加えなくともAP1シグナ ル、NF-κBシグナル、ISREシグナルを作動させ ることがわかった。したがって、これらのプロモーター レポーターアッセイを行うことにより、TLR1シグ ナル調節作用を有する化合物をスクリーニングできる。 【0079】(3)パクリタキセルによるアポトーシス 誘導に対する影響

次にTLR1シグナル作動ががんに及ぼす効果を見るた めに、パクリタキセルによるアポトーシス誘導に対する 影響を観察した。発現ベクタートランスフェクション前 日に、HCT116 (ATCCより購入)を5×10⁵ 個、10cmディッ シュ (Falcon製) に播種し、Fugene6 (Roche製) のプロ トコールに従ってトランスフェクションを行った。上記 実施例3(1)で得られたTLR1発現ベクターおよび MD2発現ベクターを、またはコントロールとして用い たpcDNA3.1ベクター (Invitrogen製) を、いずれもディ ッシュあたり11μgになるように表3に示した組み合わ せで使用した。トランスフェクション後4時間でトリプ シン処理によって細胞を回収し、3×103個ずつ96ウェル プレート (Falcon製) に播種し、TLR1のリガンドで あるN-palmitoyl-S-dilauryl-glyceryl CSK4 (Pamg CS K₄) (ペプチド研究所製) を添加(1μg/ml) および/ または抗がん剤であるパクリタキセル (Sigma製) を添 加(0.125 μM)し、アポトーシスへの影響を見ること とした。96ウェルプレートで培養2日後に、Cell Death Detection ELISA plus kit (Roche製)を用いて、添付 のプロトコールに従いアポトーシスを検出した。図1に 示すように、パクリタキセルが存在すると非存在時より も吸光度が高く、パクリタキセルによりアポトーシスが 誘導されていることが確認された(白バー対灰色バ ー)。それに対し、Pam₃ CSK₄ を添加することにより、吸 光度が低下していることから、TLR1リガンド添加によって、アポトーシスが低下していることがわかった(灰色バー対斜線バー)。さらにはPam₃ CSK₄ を添加しなくともTLR1とMD2をトランスフェクションすることによってパクリタキセルで誘導されるアポトーシスが減少していることがわかった(灰色バー対黒バー)。このことから、TLR1シグナルが、抗がん剤によるアポトーシスを減弱させる効果があることが明らかとなった。

[0080]

【発明の効果】本発明で用いられるタンパク質は、がんの診断マーカーであり、したがって、該タンパク質の活性を調節(好ましくは阻害)する化合物またはその塩、該タンパク質の遺伝子の発現を調節(好ましくは阻害)

する化合物またはその塩、本発明の抗体、本発明のアンチセンスヌクレオチドなどは、例えば大腸がん、乳がん、肺がん、前立腺がん、食道がん、胃がん、肝臓がん、胆道がん、脾臓がん、腎がん、膀胱がん、子宮がん、卵巣がん、精巣がん、甲状腺がん、膵臓がん、脳腫瘍または血液腫瘍などのがんの予防・治療剤、アポトーシス促進剤などとして安全な医薬として使用することができ、抗がん剤に耐性を示すがんの治療剤としても使用できる。また、抗がん剤(例、パクリタキセルなど)への感受性を高めるため、既存の抗がん剤の用量を減らし、副作用を軽減すこともできる。

[0081]

【配列表】

```
SEQUENCE LISTING
<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.
<120> Preventing and treating agent for cancer
<130> P02-0147
<150> JP2001-398165
<151> 2001-12-27
<160> 14
<210> 1
<211> 786
<212> PRT
<213> Human
<400> 1
Met Thr Ser Ile Phe His Phe Ala Ile Ile Phe Met Leu Ile Leu Gln
                                     10
Ile Arg Ile Gln Leu Ser Glu Glu Ser Glu Phe Leu Val Asp Arg Ser
             20
                                 25
                                                     30
Lys Asn Gly Leu Ile His Val Pro Lys Asp Leu Ser Gln Lys Thr Thr
                             40
Ile Leu Asn Ile Ser Gln Asn Tyr Ile Ser Glu Leu Trp Thr Ser Asp
                         55
Ile Leu Ser Leu Ser Lys Leu Arg Ile Leu Ile Ile Ser His Asn Arg
                                         75
                     70
Ile Gln Tyr Leu Asp Ile Ser Val Phe Lys Phe Asn Gln Glu Leu Glu
                                     90
                 85
Tyr Leu Asp Leu Ser His Asn Lys Leu Val Lys Ile Ser Cys His Pro
                                105
Thr Val Asn Leu Lys His Leu Asp Leu Ser Phe Asn Ala Phe Asp Ala
                            120
Leu Pro Ile Cys Lys Glu Phe Gly Asn Met Ser Gln Leu Lys Phe Leu
                        135
                                            140
Gly Leu Ser Thr Thr His Leu Glu Lys Ser Ser Val Leu Pro Ile Ala
                                        155
145
                   150
His Leu Asn Ile Ser Lys Val Leu Leu Val Leu Gly Glu Thr Tyr Gly
                                    170
Glu Lys Glu Asp Pro Glu Gly Leu Gln Asp Phe Asn Thr Glu Ser Leu
            180
                                185
                                                    190
```

His Ile Val Phe Pro Thr Asn Lys Glu Phe His Phe Ile Leu Asp Val 200 Ser Val Lys Thr Val Ala Asn Leu Glu Leu Ser Asn Ile Lys Cys Val Leu Glu Asp Asn Lys Cys Ser Tyr Phe Leu Ser Ile Leu Ala Lys Leu 230 235 Gln Thr Asn Pro Lys Leu Ser Ser Leu Thr Leu Asn Asn Ile Glu Thr 245 250 Thr Trp Asn Ser Phe IIe Arg IIe Leu Gln Leu Val Trp His Thr Thr 260 265 Val Trp Tyr Phe Ser Ile Ser Asn Val Lys Leu Gln Gly Gln Leu Asp 280 Phe Arg Asp Phe Asp Tyr Ser Gly Thr Ser Leu Lys Ala Leu Ser Ile 295 300 His Gln Val Val Ser Asp Val Phe Gly Phe Pro Gln Ser Tyr Ile Tyr 310 315 Glu Ile Phe Ser Asn Met Asn Ile Lys Asn Phe Thr Val Ser Gly Thr 330 Arg Met Val His Met Leu Cys Pro Ser Lys Ile Ser Pro Phe Leu His 345 Leu Asp Phe Ser Asn Asn Leu Leu Thr Asp Thr Val Phe Glu Asn Cys Gly His Leu Thr Glu Leu Glu Thr Leu IIe Leu Gln Met Asn Gln Leu 375 Lys Glu Leu Ser Lys Ile Ala Glu Met Thr Thr Gln Met Lys Ser Leu 395 Gln Gln Leu Asp Ile Ser Gln Asn Ser Val Ser Tyr Asp Glu Lys Lys 410 Gly Asp Cys Ser Trp Thr Lys Ser Leu Leu Ser Leu Asn Met Ser Ser Asn IIe Leu Thr Asp Thr IIe Phe Arg Cys Leu Pro Pro Arg IIe Lys 440 Val Leu Asp Leu His Ser Asn Lys Ile Lys Ser Ile Pro Lys Gln Val 455 Val Lys Leu Glu Ala Leu Gln Glu Leu Asn Val Ala Phe Asn Ser Leu 470 475 Thr Asp Leu Pro Gly Cys Gly Ser Phe Ser Ser Leu Ser Val Leu Ile 490 Ile Asp His Asn Ser Val Ser His Pro Ser Ala Asp Phe Phe Gln Ser 500 505 Cys Gln Lys Met Arg Ser Ile Lys Ala Gly Asp Asn Pro Phe Gln Cys 520 Thr Cys Glu Leu Gly Glu Phe Val Lys Asn Ile Asp Gln Val Ser Ser 535 540 Glu Val Leu Glu Gly Trp Pro Asp Ser Tyr Lys Cys Asp Tyr Pro Glu 555 545 Ser Tyr Arg Gly Thr Leu Leu Lys Asp Phe His Met Ser Glu Leu Ser 570 Cys Asn Ile Thr Leu Leu Ile Val Thr Ile Val Ala Thr Met Leu Val 580 585

```
Leu Ala Val Thr Val Thr Ser Leu Cys IIe Tyr Leu Asp Leu Pro Trp
                            600
Tyr Leu Arg Met Val Cys Gln Trp Thr Gln Thr Arg Arg Arg Ala Arg
                        615
                                            620
Asn Ile Pro Leu Glu Glu Leu Gln Arg Asn Leu Gln Phe His Ala Phe
625
                    630
                                        635
Ile Ser Tyr Ser Gly His Asp Ser Phe Trp Val Lys Asn Glu Leu Leu
                                    650
                645
Pro Asn Leu Glu Lys Glu Gly Met Gln Ile Cys Leu His Glu Arg Asn
            660
                                665
                                                    670
Phe Val Pro Gly Lys Ser Ile Val Glu Asn Ile Ile Thr Cys Ile Glu
        675
                            680
                                                685
Lys Ser Tyr Lys Ser Ile Phe Val Leu Ser Pro Asn Phe Val Gln Ser
    690
                        695
                                            700
Glu Trp Cys His Tyr Glu Leu Tyr Phe Ala His His Asn Leu Phe His
                    710
                                        715
Glu Gly Ser Asn Ser Leu Ile Leu Ile Leu Leu Glu Pro Ile Pro Gln
                725
                                    730
Tyr Ser Ile Pro Ser Ser Tyr His Lys Leu Lys Ser Leu Met Ala Arg
            740
                                745
                                                    750
Arg Thr Tyr Leu Glu Trp Pro Lys Glu Lys Ser Lys Arg Gly Leu Phe
        755
                            760
                                                765
Trp Ala Asn Leu Arg Ala Ala Ile Asn Ile Lys Leu Thr Glu Gln Ala
    770
                        775
                                             780
Lys Lys
785
<210> 2
<211> 2358
<212> DNA
<213> Human
<400> 2
atgactagca tettecattt tgccattate tteatgttaa taetteagat cagaatacaa
                                                                      60
ttatctgaag aaagtgaatt tttagttgat aggtcaaaaa acggtctcat ccacgttcct
                                                                     120
aaagacctat cccagaaaac aacaatctta aatatatcgc aaaattatat atctgagctt
                                                                     180
tggacttetg acatettate actgteaaaa etgaggattt tgataattte teataataga
                                                                     240
atccagtate ttgatateag tgtttteaaa tteaaceagg aattggaata ettggatttg
                                                                     300
teccacaaca agttggtgaa gatttettge caccetactg tgaacetcaa geacttggae
                                                                     360
ctgtcattta atgcatttga tgccctgcct atatgcaaag agtttggcaa tatgtctcaa
                                                                     420
ctaaaatttc tggggttgag caccacacac ttagaaaaat ctagtgtgct gccaattgct
                                                                     480
catttgaata tcagcaaggt cttgctggtc ttaggagaga cttatgggga aaaagaagac
                                                                     540
cctgagggcc ttcaagactt taacactgag agtctgcaca ttgtgttccc cacaaacaaa
                                                                     600
gaatteeatt ttattttgga tgtgteagte aagaetgtag caaatetgga actatetaat
                                                                     660
atcaaatgtg tgctagaaga taacaaatgt tcttacttcc taagtattct ggcgaaactt
                                                                     720
caaacaaatc caaagttatc aagtettacc ttaaacaaca ttgaaacaac ttggaattet
                                                                     780
tteattagga teeteeaget ggtttggeat acaactgtat ggtatttete aattteaaac
                                                                     840
gtgaagetac agggteaget ggaetteaga gattttgatt attetggeae tteettgaag
                                                                     900
gccttgtcta tacaccaagt tgtcagcgat gtgttcggtt ttccgcaaag ttatatctat
                                                                     960
gaaatetttt egaatatgaa eateaaaaat tteacagtgt etggtacaeg eatggteeae 1020
atgetttgee catecaaaat tageeegtte etgeatttgg atttttecaa taatetetta 1080
acagacacgg tttttgaaaa ttgtgggcac cttactgagt tggagacact tattttacaa 1140
```

```
atgaatcaat taaaagaact ttcaaaaata getgaaatga etacacagat gaagtetets 1200
caacaattgg atattagcca gaattetgta agetatgatg aaaagaaagg agaetgttet 1260
tggactaaaa gtttattaag tttaaatatg tetteaaata taettaetga eaetatttte 1320
agatgtttac ctcccaggat caaggtactt gatcttcaca gcaataaaat aaagagcatt 1380
cctaaacaag tcgtaaaact ggaagctttg caagaactca atgttgcttt caattcttta 1440
actgacette etggatgtgg cagetttage ageetttetg tattgateat tgateacaat 1500
teagttteec acceateage tgatttette eagagetgee agaagatgag gteaataaaa 1560
geaggggaea atecatteea atgtaeetgt gagetaggag aatttgteaa aaatatagae 1620
caagtatcaa gtgaagtgtt agagggctgg cctgattctt ataagtgtga ctacccggaa 1680
agttatagag gaaccetact aaaggacttt cacatgtetg aattateetg caacataact 1740
ctgctgatcg tcaccatcgt tgccaccatg ctggtgttgg ctgtgactgt gacctccctc 1800
tgcatctact tggatctgcc ctggtatctc aggatggtgt gccagtggac ccagaccegg 1860
egeagggeea ggaacatace ettagaagaa eteeaaagaa ateteeagtt teatgeattt 1920
attteatata gtgggeaega ttetttetgg gtgaagaatg aattattgee aaacetagag 1980
aaagaaggta tgcagatttg ccttcatgag agaaactttg ttcctggcaa gagcattgtg
                                                                  2040
gaaaatatca tcacctgcat tgagaagagt tacaagtcca tctttgtttt gtctcccaac 2100
tttgtccaga gtgaatggtg ccattatgaa ctctactttg cccatcacaa tctctttcat 2160
gaaggateta atagettaat eetgatettg etggaaceea tteegeagta etceatteet 2220
ageagttate acaageteaa aagteteatg geeaggagga ettatttgga atggeecaag 2280
gaaaagagca aacgtggcct tttttgggct aacttaaggg cagccattaa tattaagctg 2340
acagagcaag caaagaaa
                                                                   2358
<210> 3
<211> 2806
<212> DNA
<213> Human
<400> 3
acagactgec aaatggaaca gacaagcagg ttgtettgtg ttaaagaaaa tgagatatga
                                                                     60
gteagttact ceeggaggea atgetgetgt teagetettg tgtttttgtg geeagggtet
                                                                    120
teatgaacae taataggggt accaggeeet etteettgtt agaagaaate aggataacaa
                                                                    180
aggtatattg ggcaccccta caaaaggaat ctgtatctgt atcaagatga tctgaagaac
                                                                    240
agettetace tttaggaatg tetagtgtte caaaatgact ageatettee attttgeeat
                                                                    300
tatetteatg ttaataette agateagaat acaattatet gaagaaagtg aatttttagt
                                                                    360
tgataggtca aaaaacggtc tcatccacgt tcctaaagac ctatcccaga aaacaacaat
                                                                    420
cttaaatata tegeaaaatt atatatetga getttggaet tetgaeatet tateaetgte
                                                                    480
aaaactgagg attittgataa titteteataa tagaateeag tatettgata teagtgitti
                                                                    540
caaattcaac caggaattgg aatacttgga tttgtcccac aacaagttgg tgaagatttc
                                                                    600
ttgecaccct actgtgaacc tcaagcactt ggacctgtca tttaatgcat ttgatgccct
                                                                    660
                                                                    720
geetatatge aaagagtttg geaatatgte teaactaaaa tttetggggt tgageaceae
acacttagaa aaatctagtg tgctgccaat tgctcatttg aatatcagca aggtcttgct
                                                                    780
ggtettagga gagaettatg gggaaaaaga agaeeetggg ggeetteaag aetttaacae
                                                                    840
tgagagtetg cacattgtgt tececacaaa caaagaatte cattttattt tggatgtgte
                                                                    900
agteaagaet gtageaaate tggaactate taatateaaa tgtgtgetag aagatageaa
                                                                    960
atgttettae tteetaagta ttetggegaa aetteaaaca aateeaaagt tateaagtet 1020
tacettaaac aacattgaaa caacttggaa ttettteatt aggateetee agetggtttg 1080
geatacaact gtatggtatt ceteaattte aaacgtgaag etacagggte agetggactt 1140
cagagatttt gattattetg geaetteett gaaggeettg tetatacace aagttgteag 1200
cgatgtgttc ggttttccgc aaagttatat ctatgaaatc ttttcgaata tgaacatcaa 1260
aaattteaca gtgtetggta eaegeatggt eeacatgett tgeecateea aaattageee 1320
gtteetgeat ttggattttt ceaataatet ettaacagae aeggtttttg aaaattgtgg 1380
geaecttact gagttggaga caettatttt acaaatgaat caattaaaag aaetttcaaa 1440
```

```
aatagetgaa atgaetacae agatgaagte tetgeaacaa ttggatatta geeagaatte 1500
tgtaagetat gatgaaaaga aaggagaetg ttettggaet aaaagtttat taagtttaaa 1560
tatgtettea aatataetta etgacaetat ttteagatgt ttaeeteeca ggateaaggt
acttgatett cacagcaata aaataaagag catteetaaa caagtegtaa aactggaage 1680
tttgcaagaa etcaatgttg ettteaatte tttaactgae etteetggat gtggcagett 1740
tageageett tetgtattga teattgatea eaatteagtt teeeaceeat eagetgattt 1800
ettecagage tgecagaaga tgaggteaat aaaageaggg gacaateeat tecaatgtae 1860
ctgtgagcta ggagaatttg tcaaaaatat agaccaagta tcaagtgaag tgttagaggg 1920
etggeetgat tettataagt gtgaetaeee ggaaagttat agaggaaeee taetaaagga 1980
ctttcacatg tctgaattat cctgcaacat aactctgctg atcgtcacca tcgttgccac 2040
catgetggtg ttggctgtga etgtgacete cetetgcate tacttggate tgecetggta 2100
teteaggatg gtgtgccagt ggacccagae eeggegcagg gccaggaaca taccettaga 2160
agaacteeaa agaaatetee agttteatge atttatttea tatagtggge acgattettt 2220
etgggtgaag aatgaattat tgecaaacet agagaaagaa ggtatgeaga tttgeettea 2280
tgagagaaac tttgttcctg gcaagagcat tgtggaaaat atcatcacct gcattgagaa 2340
gagttacaag tecatettig tittigtetee eaactitigte eagagtgaat ggtgeeatta 2400
tgaactetae tttgeeeate acaatetett teatgaagga tetaataget taateetgat 2460
cttgctggaa cccattccgc agtactccat tcctagcagt tatcacaagc tcaaaagtct 2520
catggccagg aggacttatt tggaatggcc caaggaaaag agcaaacgtg gccttttttg 2580
ggetaaetta agggeageea ttaatattaa getgacagag caagcaaaga aatagattac 2640
acatcaagtg aaaaatattc ctcctgttga tattgctgct tttggaagtt ccaacaatga 2700
ctttattttg catcagcata gatgtaaaca caattgtgag tgtatgatgt aggtaaaaat 2760
atatacette gggtegeagt teaceattta aaaaagaaaa aaaaaa
                                                                   2806
<210> 4
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 4
gtttcgccag aatacttagg
                                                                     20
<210> 5
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 5
ggattcataa gaccgctttg
                                                                     20
<210> 6
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 6
gggtcagctg gacttcagag
                                                                     20
<210> 7
<211> 20
```

<212> DNA

```
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 7
aaaatccaaa tgcaggaacg
                                                                       20
<210> 8
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 8
gccagggtct tcatgaacac taat
                                                                       24
<210> 9
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 9
agcagcaata tcaacaggag gaat
                                                                       24
<210> 10
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 10
                                                                       35
caagatetga tgactageat ettecatttt geeat
<210> 11
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 11
ctagatetet atttettige tigetetigte agett
                                                                       35
<210> 12
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Primer
<400> 12
aaaaggtacc tgatgattag ttactgatcc tc
                                                                       32
<210> 13
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
```

<220>

<223> Primer

<400> 13

aaageggege eteaatttat tetaatttga attag

35

60

<210> 14

<211> 624

<212> DNA

<213> Human

<400> 14

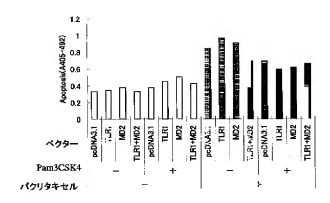
ggcgggccgc tcccacttcg gcacgagggg cacgaggtaa atcttttctg cttactgaaa aggaagagte tgatgattag ttactgatee tetttgeatt tgtaaagett tggagatatt 120 gaatcatgtt accatttctg tttttttcca ccctgttttc ttccatattt actgaagetc 180 agaagcagta ttgggtctgc aactcatccg atgcaagtat ttcatacacc tactgtgata 240 aaatgcaata cccaatttca attaatgtta acccctgtat agaattgaaa ggatccaaag 300 gattattgca cattttctac attccaagga gagatttaaa gcaattatat ttcaatctct 360 atataactgt caacaccatg aatcttccaa agcgcaaaga agttatttgc cgaggatctg 420 atgacgatta ctcttttgc agagctctga agggagagac tgtgaataca acaatatcat 480 teteetteaa gggaataaaa ttttetaagg gaaaatacaa atgtgttgtt gaagetattt 540 ctgggagece agaagaaatg etetttget tggagtttgt cateetacae caacetaatt 600 caaattagaa taaattgagt attt 624

【図面の簡単な説明】

する影響を調べた結果を示す。

【図1】 パクリタキセルによるアポトーシス誘導に対

【図1】



フロントページの続き			
(51) Int. Cl. ⁷	識別記号	FΙ	(参考)
A 6 1 K 48/00		A61P 35/00	4C086
A61P 35/00		43/00	105
43/00	105	C 1 2 Q 1/68	A
C 1 2 N 15/09		G 0 1 N 33/15	Z
C 1 2 Q 1/68		33/50	Z
GO1N 33/15		A 6 1 K 37/02	ZNA
33/50		C12N 15/00	A

(72)発明者 栫 雄一

茨城県つくば市東光台1丁目10番地6

(72)発明者 西澤 諭

茨城県つくば市松代3丁目12番地1 武田

松代レジデンス301号

Fターム(参考) 2G045 AA26 AA29 AA40 BB03 BB20

CA26 CB01 CB17 CB21 DA12

DA13 DA14 DA36 DA78 FB02

FB03

4B024 AA01 AA12 CA01 HA12 HA20

4B063 QA19 QQ08 QQ53 QQ79 QQ96

QR32 QR48 QR55 QS32 QX01

4C084 AA01 AA13 AA16 BA22 BA35

NA14 ZB26

4C085 AA13 AA14 BB11 CC21 EE01

4C086 AA01 EA16 MA01 NA14 ZB21

ZB26